This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)



DE 2226340

1/9/1

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.

000920623

WPI Acc No: 1972-80802T/197251

1,3,4,9-tetrahydro-pyrano(and thiopyrano) (3,4-b)indole - -1-alkanoic acid derivs - anti-inflammatories, analgesics, bactericid

Patent Assignee: AMERICAN HOME PROD CORP (AMHP); DEMERSON C A (DEME-I) Number of Countries: 014 Number of Patents: 017

Patent Family:

tent No	Kind	Date	Applicat	No	Kind	Date	Week	
7207408	Α						197251	В
784284	Α						197251	
2226340	Α						197313	
2140154	Α						197313	
7203344	Α						197402	
3843681	Α	19741022					197444	
1391005	Α	19750416					197516	
39466	Α	19750522					197525	
463262	Α	19750916					197611	
11777	\mathbf{T}	19760628					197629	
580101	Α	19760930					197642	
7203759	A	19761228					197711	
1006875	Α	19770315					197713	
48013396	Α	19730220					198140	
81038594	В	19810908					198140	
173405	В	19830816					198337	
2226340	С	19870716					198728	
	2226340 2140154 7203344 3843681 1391005 39466 463262	7207408 A 784284 A 2226340 A 2140154 A 7203344 A 3843681 A 1391005 A 39466 A 463262 A 11777 T 580101 A 7203759 A 1006875 A 48013396 A 81038594 B 173405 B	7207408 A 784284 A 2226340 A 2140154 A 7203344 A 3843681 A 19741022 1391005 A 19750416 39466 A 19750522 463262 A 19750916 11777 T 19760628 580101 A 19760930 7203759 A 19761228 1006875 A 19770315 48013396 A 19730220 81038594 B 19810908 173405 B 19830816	7207408 A 784284 A 2226340 A 2140154 A 7203344 A 3843681 A 19741022 1391005 A 19750416 39466 A 19750522 463262 A 19750916 11777 T 19760628 580101 A 19760930 7203759 A 19761228 1006875 A 19770315 48013396 A 19730220 81038594 B 19810908 173405 B 19830816	7207408 A 784284 A 2226340 A 2140154 A 7203344 A 3843681 A 19741022 1391005 A 19750416 39466 A 19750522 463262 A 19750916 11777 T 19760628 580101 A 19760930 7203759 A 19761228 1006875 A 19770315 48013396 A 19730220 81038594 B 19810908 173405 B 19830816	7207408 A 784284 A 2226340 A 2140154 A 7203344 A 3843681 A 19741022 1391005 A 19750416 39466 A 19750522 463262 A 19750916 11777 T 19760628 580101 A 19760930 7203759 A 19761228 1006875 A 19770315 48013396 A 19730220 81038594 B 19810908 173405 B 19830816	7207408 A 784284 A 2226340 A 2140154 A 7203344 A 3843681 A 19741022 1391005 A 19750416 39466 A 19750522 463262 A 19750916 11777 T 19760628 580101 A 19760930 7203759 A 19761228 1006875 A 19770315 48013396 A 19730220 81038594 B 19810908 173405 B 19830816	7207408 A 197251 784284 A 197251 2226340 A 197313 2140154 A 197313 7203344 A 197402 3843681 A 19750416 197516 39466 A 19750522 197525 463262 A 19750916 197611 11777 T 19760628 197629 580101 A 19760930 197642 7203759 A 19761228 197711 1006875 A 19770315 197713 48013396 A 19730220 198140 81038594 B 19810908 198140 173405 B 19830816 198337

Priority Applications (No Type Date): US 71148895 A 19710601; US 72289714 A 19720915; US 74513693 A 19741010; US 75555506 A 19750305; US 75613160 A 19750915; US 76749631 A 19761213; US 76749931 A 19761213

Abstract (Basic): NL 7207408 A

Title cpds are of formula (I): where R1 = (1-6C) alkyl, (2-6C)alkenyl (2-6C)alkanyl, (3-6C) cycloalkyl, Ph, PhCH2, or 2-thienyl, R2 R5 = H, or (1-6C) alkyl, R6 = H, (1-6C) alkyl, OH, (1-4C) O-alkyl, PhCH2O, (1-6C) O-alkanoyl, NO2, hal, SH, (1-4C) S-alkyl, CF3, NH2, SO2NH2 etc, R7 = H (1-6C) alkyl or (2-6C) alkenyl, X = O or S, Y = CO, CR8R9CO CR8R9CR1OR11CO, or CR8R9.CR1O, R11. CR12R13CO where R8-R13 = H or (1-6C) alkyl, Z = OH, (1-4C, O-alkyl, NH2 opt. substd. by one or two (1-6C)alkyl, or PHNH-, and n = 1-4, (I) and salts of (I) are prepd. by acid-catalysed condensation of a 2-ethanol or 2-ethanethio-indole of formula (II) (X' = OH or SH) with R1COYZ', where Z' = Z or a precursor of Z.

Title Terms: PYRANO; THIOPYRANO; INDOLE; ALKANOIC; ACID; DERIVATIVE; ANTI; INFLAMMATION; ANALGESIC

Derwent Class: B02; C02

International Patent Class (Additional): A61K-027/00; A61K-031/39; C07D-027/56; C07D-099/02; C07D-209/00; C07D-311/00; C07D-491/04; C07D-495/04; C07D-513/04

File Segment: CPI

Manual Codes (CPI/A-N): B06-E05; B06-F05; B12-A01; B12-A02; B12-D01; B12-D07; C06-E05; C06-F05; C12-A01; C12-A02; C12-D01; C12-D07 Chemical Fragment Codes (M2):

01 J6 M123 M113 M126 M116 M129 M132 M136 M282 M283 M210 M211 M212



61)

2

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

Int. Cl.:

C 07 d, 27/56 C 07 d, 65/04



❷

Deutsche Kl.:

12 p, 2

12 q, 24

Offenlegungsschrift 2226 340 1

Aktenzeichen:

P 22 26 340.7

Anmeldetag:

30. Mai 1972

Offenlegungstag: 15. März 1973

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität 3

8 Datum: 1. Juni 1971

(3) Land: V. St. v. Amerika

(3) Aktenzeichen:

148895

€ Bezeichnung: Indolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und in diesen Verfahren

verwendete Zwischenprodukte

6 Zusatz zu:

2

Ausscheidung aus:

1 Anmelder: American Home Products Corp., New York, N. Y. (V. St. A.)

Vertreter gem. § 16 PatG:

Berg, W. J., Dipl.-Chem. Dr. rer. nat.; Stapf, O. F., Dipl.-Ing.;

Patentanwälte, 8000 München

@ Als Erfinder benannt: Demerson, Christopher A., St. Laurent; Humber, Leslie G.;

Dobson, Thomas A.; Dollard des Ormeaux;

Jirkovsky, Ivo L., Montreal; Quebec (Kanada)

DR. BERG DIPL.-ING. STAPF PATENTANWÄLTE 8 MÜNCHEN 80. MAUERKIRCHERSTR. 45

2226340

Dr. Berg Dipl.-Ing. Stapf, 8 München 80, Mauerkircherstraße 45

thr Zeichen

Ihr Schreiben

Unser Zeichen

90. Mai 1972

Anwaltsakte 22 473

Be/A

American Home Products Corporation

New York (USA)

"Indolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und in diesen Verfahren verwendete Zwischenprodukte"

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Indolderivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und Zwischenprodukte, die in diesen Verfahren verwendet werden.

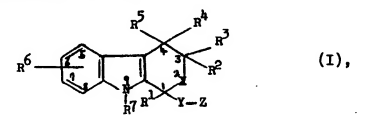
Ohne die Fortschritte, die in den letzten vier Dekaden hin-Case AHP-5630-1-Cl

309811/1166

sichtlich der Entwicklung von Behandlungsmitteln für Entzündungen gemacht wurden, herabzusetzen, besteht noch immer
ein Bedarf an wirksamen Mitteln ohne daß die Nebenwirkungen
eintreten, die zur Zeit mit den für diesen Zweck verwendeten therapeutischen Mitteln verbunden sind.

Die Indolderivate dieser Erfindung weisen interessante und brauchbare pharmakodynamische Eigenschaften auf, ohne daß unerwünschte Nebenwirkungen eintreten. Besonders hinzuweisen ist auf ihre entzündungshemmenden analgesischen Eigenschaften. Zusätzlich weisen die Verbindungen dieser Erfindung antibakterielle und antifungizide Eigenschaften auf.

Die Indolderivate dieser Erfindung sind dadurch gekennzeichnet, daß sie einen Pyrano-2,4-b7-indol- oder Thiopyrano-2,4-b7-indolkern aufweisen, der einen Substituent
in 1-Stellung trägt, wobei dieser Substituent eine Säure-,
Ester- oder Amidfunktion beinhaltet. Diese Derivate weisen
die allgemeine Formel (I) auf



worin R_1 Niedrigalkyl, Niedrigalkenyl, Niedrigalkinyl, Niedrigalkinyl, Niedrigalkyl, Phenyl, Benzyl und/oder 2-Thienyl ist, die Rest R^2 , R^3 , R^4 und R^5 gleich oder verschieden sind und

Wasserstoff und/oder Niedrigalkyl sind, R⁶ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Hydroxy, Niedrigalkoxy, Benzyloxy, Niedrigalkanoyloxy, Nitro und/oder Halogen ist, R⁷ Wasserstoff, Niedrigalkyl und/oder Niedrigalkenyl, X Oxy und/oder Thio, Y Carbonyl

worin jeder der Reste R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹² und R¹³ unabhängig voneinander Wasserstoff oder Niedrigalkyl ist und Z Hydroxy, Niedrigalkoxy, Amino, Niedrigalkylamino, Di-(niedrigalkylamino und/oder Phenylamino ist.

Weiterhin fallen in den Bereich dieser Erfindung Pyrano[3,4-b]-indol-und Thiopyrano-[3,4-b]-indolderivate der Formel (I), worin R⁶ 1 bis 4 Substituenten aufweist, die
gleichzeitig in den 5-, 6-, 7- und 8-Stellungen vorliegen
können. Die genaue Beschaffenheit dieser Substituenten muß
nicht notwendigerweise auf die für R⁶ oben angegebenen Definitionen beschränkt sein, und R⁶ kann auch weitere Definitionen beinhalten, wie beispielsweise Mercapto, Niedrigalkylthio, Trifluormethyl und andere Halogen-(niedrig)alkyle, Amino und Sulfamoyl, vorausgesetzt, daß irgendwelche zwei derartige Substituenten nicht das Vorliegen
des anderen beeinträchtigen. Es weisen demgemäß die Indolderivate dieser Erfindung auch die allgemeine Formel (Ia)
auf

worin die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, X, Y und Z die für (I) angegebenen Bedeutungen haben und R^{6a}, R^{6b}, R^{6c} und R^{6d} gleich oder verschieden sind und jeder unabhängig voneinander Wasserstoff, Niedrigalkyl, Hydroxy, Niedrigalkoxy, Benzyloxy, Niedrigalkanoyloxy, Nitro, Halogen, Mercapto, Niedrigalkylthio, Trifluormethyl, Amino und/oder Sulfamoylist.

Die Indolderivate dieser Erfindung der Formel (I) werden dadurch hergestellt, daß man eine Verbindung der Formel

$$\begin{array}{c|c}
R^5 & R^3 \\
C & C & C \\
R^4 & R^2
\end{array}$$
(II),

worin die Reste R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ die bei der Formel (I) angegebene Bedeutung haben und X' eine Hydroxyoder Mercaptogruppe ist mit einer Verbindung der Formel

$$R^1 - C - Y - Z$$

worin R¹, Y und Z die im ersten Falle angegebene Bedeutung

-5-

haben, in Gegenwart eines Säurekatalysators umsetzt.

Im einzelnen ist bei der Beschreibung darauf hinzuweisen: die Bezeichnung "Niedrigalkyl", wie sie hier verwendet wird, gibt gerade und verzweigtkettige Alkylreste vor, die von 1 bis 6 Kohlenstoffatome enthalten, und hierzu gehören Methyl, Äthyl, Propyl, Isopropyl, Butyl, Isobutyl, 2-Methylpentyl und dergleichen.

Die Bezeichnung "Niedrigalkenyl", wie sie hier verwendet wird, sieht sowohl gerade wie verzweigtkettige Alkenylreste mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen vor, und hierzu gehören Vinyl, Allyl, 1-Propenyl, Nethallyl, 2-Athyl-3-butenyl und dergleichen.

Die Bezeichnung "Niedrigalkinyl", wie sie hier verwendet wird, sieht sowohl gerade wie verzweigtkettige Alkinylreste mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen vor, und hierzu gehören Äthinyl, Propargyl, 1,1-Dimethylpropargyl und dergleichen.

Die Bezeichnung "Niedrigcycloalkyl", wie sie hier verwendet wird, sieht gesättigte cyclische Kohlenwasserstoffreste mit 3 bis 6 Kohlenstoffatomen vor, und hierzu gehören Cyclopropyl, Cyclobutyl, Cyclopentyl und dergleichen.

Die Bezeichnung "Niedrigalkoxy", wie sie hier verwendet wird, sieht sowohl gerade wie verzweigtkettige Alkoxyreste mit 1 bis 4 Kohlenstoffatomen vor, und hierzu gehören Methoxy, Athoxy, Isopropoxy und dergleichen.

Die Bezeichnung "Niedrigalkanoyloxy", wie sie hier verwendet wird, sieht sowohl gerade wie verzweigtkettige Alkanoyloxyreste mit 2 bis 6 Kohlenstoffatomen vor, und hierzu gehören Acetoxy, Propionyloxy, Hexanoyloxy und dergleichen.

Die Bezeichnung "Halogen", wie sie hier verwendet wird, bezieht sich auf die Halogene, wie Fluor, Chlor, Brom und
Jod.

Die Bezeichnung "Niedrig-", wie sie hier als Teil der Beschreibung von Alkylamino und Dialkylamino verwendet wird, sieht 1 bis 6 Kohlenstoffatome bei jeder Alkylgruppe eines solchen Restes vor, und es gehören hierzu Methylamino, n-Hexylamino, Dimethylamino, Diäthylamino und dergleichen.

Die Indolderivate der Formel (I), worin Z Hydroxy ist, die sauren Verbindungen dieser Erfindung, bilden Additionssalze mit geeigneten anorganischen und organischen Basen. Diese Salze besitzen die gleiche Wirksamkeit, wie die saure Stammverbindung, wenn sie Tieren verabfolgt wird, und sie können in der gleichen Weise verwendet werden. Zu geeigneten Basen zur Bildung solcher Salze gehören beispielsweise die Hydroxide, Niedrigalkoxide, Carbonate und Bicarbonate von Natrium, Kalium, Calcium und Magnesium sowie die Basen, Ammoniak, Triäthylamin, Benzylamin und dergleichen. Die so

erhaltenen Additionssalze sind die funktionellen Äquivalente der sauren Stammverbindung im Hinblick auf ihre
therapeutische Verwendung. Es gehören daher diese Additionssalze in den Bereich dieser Erfindung, und sie werden
nur dadurch eingeschränkt, daß die zur Bildung der Salze
verwendeten Basen pharmazeutisch verträglich sein müssen.

Ebenso gehören in den Bereich dieser Erfindung die Isomeren der Verbindungen der Formel (I), die man aus dem darin enthaltenen asymmetrischen Zentrum erhält.

Die brauchbaren entzündungshemmenden und analgesischen Wirkungen der Indolderivate dieser Erfindung können durch pharmakologische Standarduntersuchungen demonstriert werden, wie durch die Untersuchungen nach R. A. Turner in "Screening Methods in Pharmacology", Academic Press, New York and London, 1965, Seiten 152 - 163 und Seiten 100 - 117.

Im besonderen kann die entzündungshemmende Wirksamkeit dieser Erfindung leicht in einer Modifikation des Freund'sAdjuvans-Tests nachgewiesen werden, wobei der Test unter
Verwendung des Adjuvans zur Induzierung eines akuten Ödems
bei J. R. Boissier u. a., Therapie, 25, 43, 1970, beschrieben ist. Von dem Test ist bekannt, daß die erhaltenen Angaben gut auf klinische Ergebnisse bei Menschen übertragen
werden können. Boissier u. a. haben nachgewiesen, daß di se

Wechselbeziehung mit klinisch wirksamen Verbindungen, wie Phenylbutazon, Mefenaminsäure, Indomethacin, Aspirin, Hydrocortison und Prednisolon, besteht.

Im besonderen kann beispielsweise eine wesentliche entzündungshemmende Wirkung mit den nachfolgend angegebenen
Verbindungen bei oralen Dosen von 100 mg/kg oder weniger
bei diesem akuten Ödemtest nachgewiesen werden. Bei diesem
Test werden männliche Ratten mit der Testverbindung eine
Stunde, bevor die Injektion von Freund-Adjuvans in die
Pfote (Tag 0) erfolgt, behandelt. Den Ratten wird dann die
gleiche Dosis der unter Versuch stehenden Verbindung die
nächsten 3 Tage verabfolgt. Die entzündungshemmende Wirkung der unter Versuch stehenden Verbindung wird durch Verringerung der Pfotenentzündung (siehe Turner oben) gemessen und als Prozent Inhibierung gegenüber Adjuvans-injizierten Kontrollratten am Tag 3 ausgedrückt.

Verbindung	tägl. Dosis mg/kg	Prozent Inhibie- rung
1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-		
√3,4-b√-indol-1-essigsäure,		
Beispiel Nr. 1	100	30 .
1-Äthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano- 2,4-b7-indol-1-essigsäure,		
Beispiel Nr. 15	100	47

-9-

Verbindung	tägl. Dosis mg/kg	Prozent Inhibie- rung
1-Propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano- 23,4-b7-indol-1-essigsäure,		
Beispiel Nr. 16 8-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydro-pyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure,	100	40
Beispiel Nr. 26	100	44
1-Butyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano- 23,4-b7-indol-1-essigsäure, Beispiel Nr. 25	100	40
1-t-Butyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano- 2,4-b7-indol-1-essigsäure Beispiel Nr. 24	100	70
5-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydro-pyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure,	100	30
Beispiel Nr. 32 1-Äthyl-1,3,4,9-tetrahydrothiopyrano-	100	44
√3,4-b√-indol-1-essigsäure, Beispiel Nr. 98	25	32

Das Fehlen von Nebenwirkungen der Verbindungen dieser Erfindung kann durch Untersuchungen der akuten Standardtoxizität (siehe Turner oben) und durch längere Verabfolgung
der Verbindung bei Warmblütern nachgewiesen werden.

Wenn die vorliegenden Indolderivate dieser Erfindung als entzündungshemmende und analgetische Mittel bei Warmblütern, z.B. Ratten, verwendet werd n, können sie oral allein oder in Dosierungsformen, z. B. Kapseln oder Tabletten, kombiniert mit pharmakologisch verträglichen Exzipienten, wie
Stärke, Milchzucker usw., verabfolgt werden. Sie können
ebenso oral in Form von Lösungen in geeigneten Trägern,
wie Pflanzenölen, verabfolgt werden.

Die Dosierung der Indolderivate dieser Erfindung wird sich mit der jeweiligen ausgewählten Verbindung und der Verabfolgungsform ändern. Weiterhin kann sie sich mit dem jeweilig zur Behandlung vorgesehenen Wirt ändern. Im allgemeinen werden die Verbindungen dieser Erfindung in Konzentrationen verabfolgt, die die Schutzwirkungen ohne schädliche Nebenwirkungen liefern. Diese wirksame Konzentration als entzündungshemmendes und analgetisch wirksames Mittel wird gewöhnlich in einem therapeutischen Bereich von 1,0 mg bis 500 mg/kg pro Tag erreicht, wobei 10 bis 100 mg/kg pro Tag bevorzugt werden.

Die Indolderivate dieser Erfindung weisen ebenso als antibakterielle Mittel Brauchbarkeit gegen eine Anzahl von
gram-positiven und gram-negativen Mikroorganismen auf, wie
sowohl Penicillin-sensitiven wie Penicillin-resistenten
Staphylococcus pyogenes, Streptococcus faecalis, Escherichia coli, Aerobacter aerogenes, Salmonella pullorum,
Pseudomonas aerugenosa, Proteus mirabilis, Proteus vulgaris, Klebsiella pneumoniae und Serratia marcescens sowie
als fungizide Mittel gegen ein Anzahl von pathogenen

Fungi, wie Candida albicans, Microsporum gypseum und Trichophyton granulosum In Standarduntersuchungen der antibakteriellen und fungiziden Wirksamkeit, wie sie in "Antiseptics, Disinfectants, Fungicides and Sterilization", G. F. Reddish, 2. Ausgabe, Lea und Febiger, Philadelphia, 1957 oder von D. C. Grove und W. A. Randall in "Assay Methods of Antibiotics", Med. Encycl. Inc., New York, 1955, beschrieben sind.

Wenn man beispielsweise eine Untersuchung, wie die Reihennährlösungsverdünnungen a.a.o., verwendet, bei der Verdünnungen der Verbindungen dieser Erfindung in die Nährlösung
mit den Mikroorganismen oder Fungi, wie oben beschrieben,
eingeimpft, bei 37°C 2 Tage bebrütet und auf das Vorliegen
des Wachstums geprüft werden, ist zu erkennen, daß 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-/3,4-b7-indol-1-propionsäure
geeignet ist, den Wuchs in diesem System von Proteus vulgaris, Klebsiella pneumoniae und Serratia marcescens bei
einer Konzentration von 100 mcg/ml oder weniger vollständig zu inhibieren.

Wenn die Verbindungen dieser Erfindung als antibiotische oder Antifungi-Mittel bei Warmblütern, z. B. Ratten, verwendet werden, können sie allein oder zusammen mit pharmakologisch geeigneten Trägern verabfolgt werden. Der Anteil der Verbindung wird durch die Löslichkeit und die chemische Natur der Verbindung, dem gewählten Verabfolgungsweg

und nach der standardbiologischen Praxis bestimmt. Beispielsweise können sie oral in fester Form, wobei sie Exzipienten, wie Stärke, Milchzucker, bestimmte Arten von Ton
usw., enthalten, verabfolgt werden. Sie können auch oral
in Form von Lösungen, oder sie können parenteral injiziert
werden. Zur parenteralen Verabfolgung können sie in der
Form einer sterilen Lösung verwendet werden, die weitere
gelöste Stoffe, beispielsweise genug Kochsalz oder Glukose
enthält, um die Lösung isotonisch zu machen.

Die Dosierung der vorliegenden therapeutischen Mittel als antibiotische oder Antifungi-Mittel kann sich mit der Form der Verabfolgung und der jeweils ausgewählten Verbindung ändern. Weiterhin kann sie sich ändern mit dem jeweils zur Behandlung vorgesehenen Wirt, wobei jedoch im allgemeinen die Behandlung durch kleine Dosen eingeleitet wird, die wesentlich geringer sind, als die optimale Dosis der Verbindung. Danach wird die Dosierung in kleinen Zuschlägen erhöht, bis die optimale Wirkung unter den Umständen erreicht wird. Im allgemeinen werden die Verbindungen dieser Erfindung wünschenswerterweise in einer Konzentration verabfolgt, die im allgemeinen gegen Bakterien und Pilze wirksame Ergebnisse liefert, ohne daß nachteilige oder schädliche Nebenwirkungen eintreten, und sie werden vorzugsweise in einer Höhe verabfolgt, die im Bereich von ungefähr1,0 mg bis ungefähr 1000 mg/kg pro Tag liegt, obgleich

-13-

die oben erwähnten Änderungen vorgenommen werden können. Jedoch wird eine Dosierung im Bereich von ungefähr 10 mg bis ungefähr 500 mg pro Kilo pro Tag wünschenswerterweise verwendet, um wirksame Ergebnisse zu erreichen.

Weiterhin kann das Mittel örtlich verwendet werden. Zur örtlichen Verabfolgung können die Wirkstoffe in Form von Lösungen, Cremes oder Lotionen in pharmazeutisch geeigneten Trägern dargeboten werden, wobei sie 0,1 bis 5 %, vorzugsweise 2 %, des Mittels enthalten und örtlich auf die infizierte Fläche der Haut aufgebracht werden.

Es können auch die antibakteriellen Eigenschaften der Verbindungen dieser Erfindung für Waschvorrichtungen in Krankenhäusern, Privatwohnungen und Farmen, für Instrumente im medizinischen und bakteriologischen Bereich verwendet werden, für in bakteriologischen Laboratorien verwendete Bekleidung und weiter für Fußböden, Wandungen und Decken in Räumen verwendet werden, bei denen ein von gram-positiven und gram-negativen Mikroorganismen freier Untergrund, wie oben angegeben, gewünscht wird. Wenn die Verbindungen dieser Erfindung in dieser Form verwendet werden, können sie in einer Anzahl von Zubereitungen, die den Wirkstoff und ein inertes Material enthalten, formuliert werden. In solchen Zubereitungen ist es, während die Verbindungen der Formel (I) dieser Erfindung in so geringen Konzentrationen, wie 500 ppm verwendet werden können, aus praktischen Ge-

sichtspunkten erwünscht, von ungefähr 0,1 bis ungefähr 5 Gew.% oder mehr Wirkstoff zu verwenden.

Die Formulierungen, die zur Herstellung antiseptischer Waschlösungen aus den Verbindungen dieser Erfindung verwendet werden können, ändern sich und können leicht nach Standardverfahren, siehe beispielsweise "Remington's Practice of Pharmacy", E. W. Martin u. a., 12. Ausgabe, Mack Publishing Company, Easton, Penn., 1961, Seiten 1121 – 1150, hergestellt werden. Im allgemeinen werden die Verbindungen in Ansatzlösungen bzw. Lösungskonzentraten hergestellt. Sie können ebenso als Suspensionen in einem wäßrigen Träger formuliert werden. Das macht sie zu brauchbaren Gemischen für Decontaminierungszwecke. Weiterhin können wäßrige Träger, die Emulgiermittel wie Natriumlaurylsulfat und relativ hohe Konzentrationen, z. B. bis zu ungefähr 5 Gew.% der Verbindungen der Erfindung, enthalten, nach herkömmlichen Verfahren hergestellt werden.

Ein typisches antiseptisches Präparat, das zur Desinfizierung von Böden, Wandungen, Decken und Gegenständen in einem kontaminierten Raum geeignet ist, kann in der Weise hergestellt werden, daß man 5 bis 25 g N,N 1-Trimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-3,4-b7-indol-1-acetamid zu einem Gemisch von 150 bis 300 g Polyäthylenglykol 1540 und 150 bis 300 g Polyäthylenglykol 1540 und 150 bis 300 g Polyäthylenglykol 300 zugibt. Das erhaltene Gemisch wird gerührt, während eine Lösung von 1 bis 10 g Natriumlauryl-

sulfat in 300 bis 400 ml Wasser portionsweise zugegeben wird. Der zur Desinfektion bestimmte Gegenstand wird mit dem Präparat beschichtet oder in dieses längere Zeit beispielsweise 1 Stunde, eingetaucht und dann mit sterilem Wasser abgespült.

Zur Herstellung der Indolderivate dieser Erfindung werden als Ausgangsmaterialien die Verbindungen der allgemeinen Formel (II)

$$R^{6} = \begin{bmatrix} R^{5} & R^{3} \\ C & C \\ R^{4} & R^{2} \end{bmatrix}$$

bevorzugt, worin die Reste R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ die in der Verbindung (I) angegebenen Bedeutungen haben und X'eine Hydroxy- oder Mercaptogruppe ist.

Die Ausgangsmaterialien der Formel (II), worin X' Hydroxy ist, sind entweder bekannt, beispielsweise Tryptophol, das von H. R. Snyder und F. J. Pilgrim, J. Am. Chem. Soc. 70, 3770, 1948 beschrieben ist, oder sie können nach dem folgenden Reaktionsablauf erhalten werden:

II(X' = OH)

Unter Hinweis auf dieses Verfahren werden Phenylhydrazine der Formel (III) und der Hydroxyaldehyd der Formel (IV) miteinander entsprechend den Bedingungen der "Fischer Indole Synthesis", siehe beispielsweise P. L. Julian, E. N. Myer und H. C. Printy, "Heterocycloc Compounds", R. C. Elderfield, Band 3, John Wiley and Sons, Inc., New York, 1952, Seiten 8 - 11, unter Bildung des gewünschten Ausgangsmaterials (II, X' = OH) umgesetzt.

Die Phenylhydrazine der Formel (III) sind entweder bekannt oder können nach bekannten Verfahren hergestellt werden. Ein bekanntes Verfahren besteht darin, daß man das geeignet substituierte Anilin unter Bildung des entsprechenden Diazoderivats diazotiert. Die letztere Verbindung wird dann mit Zinn(II)-chlorid oder Natriumsulfit unter Bildung des entsprechenden Phenylhydrazins reduziert, siehe L. F. Fieser und M. Fieser, "Advanced Organic Chemistry", Reinhold Publishing Corporation, New York, 1961, Seite 734.

Die Hydroxyaldehyde der Formel (IV) sind entweder bekannt, siehe beispielsweise "Rodd's Chemistry of Carbon Compounds"

-17--

309811/1166

S. Coffey, Bd. I d,2, Elsevier Publishing Co., Amsterdam, 1965, Seiten 44 - 49, oder sie können nach bekannten Verfahren hergestellt werden. Ein geeignetes Verfahren besteht darin, daß man ein geeignetes Lacton der Formel $0 = C - CH_2C(R^4) (R^5)C(R^2)(R^3) - 0$ mit bis-(3-Methyl-2-butyl)boran, H. C. Brown und D. B. Bigley, J. Am. Chem. Soc., 83, 486, 1961, Diisobutylaluminiumhydrid, L. I. Zakharkkin und I. M. Khorlina, Tetrahedron Letters, 619, 1962 oder Natriumaluminiumhydrid, L. I. Zakharkkin u.a., Tetrahedron Letters, 2087, 1963, reduziert. Die in diesen Kondensationen verwendeten Lactone sind entweder im Handel erhältlich, beispielsweise d-Valerolacton, α -Methylbutyrolacton, oder sie sind mit einer Vielzahl von Verfahren zu ihrer Herstellung in Fachbüchern für organische Chemie beschrieben; siehe "Methoden der Organischen Chemie", Houben-Weyl, E. Muller, Band VI/2, Georg Thieme Verlag, Stuttgart, 1963, Seiten 561 - 852 oder L. F. Fieser und M. Fieser, "Advanced Organic Chemistry", a.a.o..

Es können auch die Ausgangsmaterialien der Formel (II), worin R², R³, R⁴ und R⁷ Wasserstoff sind und X⁴ Hydroxy ist, durch Lithiumaluminiumhydridreduktion, siehe N. G. Gaylord, "Reduction with Complex Metal Hydrides", Interscience Publishers, Inc., New.York, 1956, Seiten 322 - 370 von Verbindungen der Formel (V), die bei T. Y. Shen, U.S. Patent No. 3 161 654, 15. Dezember 1964, beschrieben sind

-18-

$$R^{6}$$
CHCOOR¹⁵
(V),

worin R^{15} Niedrigalkyl ist und R^5 und R^6 die bei der Formel (I) angegebene Bedeutung haben, hergestellt werden.

Die Ausgangematerialien der Formel (II), worin X' Mercapto. ist und die Reste R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ die bei der Formel (I) angegebene Bedeutung haben, können nach dem folgenden Verfahren hergestellt werden: Die geeignete Verbindung der Formel (II) (X' = OH), wie oben beschrieben, wird mit Phosphortribromid in einem inerten Lösungsmittel, beispielsweise Äther oder Tetrachlorkohlenstoff, behandelt, um das entsprechendc 3-(2-Bromäthyl)-indolderivat zu erhalten. Diese letztere Verbindung wird dann zu dem gewünschten Ausgangsmaterial der Formel (II) (X'= SH) durch ein ähnliches Verfahren umgewandelt, wie es von N. N. Suvorov und V.N. Buyanov, Khim.-Farm. Zh., 1, 4, 1967, (Chem. Abstr. 67. 73474a, 1967) zur Umwandlung von 3-(2-Bromäthyl)-indol in Indol-3-athanthiol (II; R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 und R^7 = H und X' = SH), beschrieben ist. Es wird demgemäß das geeignete 3-(2-Bromäthyl)-indolderivat mit Natrium- oder Kaliumthiosulfat behandelt, um das entsprechende Natrium- oder Kalium-B-(3-indoly1)-äthylthiosulfatderivat zu erhalten, das nach Behandlung mit starkem Alkali, wie beispi laweis

-19-

Natrium- od r Kaliumhydroxid, in das entsprechende bis-- (3-Indolyl)-äthyl-disulfidderivat umgewandelt wird.

Durch Reduktion dieser letzteren Verbindung mit Lithiumaluminiumhydrid erhält man die gewünschten Verbindungen der Formel (II).

Es ist darauf hinzuweisen, daß sich das voraus angegebene Verfahren nicht sehr eignet zur Herstellung von Verbindungen der Formel (II), worin X' Mercapto und R⁶ Hydroxy oder Niedrigalkanoyloxy ist. Aus diesem Grund sind die bevorzugten Ausgangsmaterialien der Formel (II) für die Endherstellung der Verbindungen der Formel (I). worin R⁶ Hydroxy oder Niedrigalkanoyloxy und X Thio ist, die entsprechenden Verbindungen der Formel (II), in denen R⁶ Benzyloxy ist. wobei sie leicht durch dieses Verfahren hergestellt werden können. Wenn die letzteren Verbindungen als Ausgangsmaterialien in dieser Weise verwendet werden, werden sie zunächst dem nachfolgend beschriebenen Verfahren (II + VI -> VII) unterworfen. Nachfolgend wird die Benzyloxygruppe durch Hydrieren in Gegenwart eines Katalysators, beispielsweise 10 % Palladium auf Kohle, entfernt. um die entsprechende Verbindung der Formel (I) zu erhalten, worin R⁶ Hydroxy ist. Diese letztere kann, wenn gewünscht, zu der entsprechenden Verbindung der Formel (I). worin R⁶ Niedrigalkanoyloxy ist, mittels herkömmlicher Verfahren umgewandelt werden, beispielsweise durch Behandlung mit dem geeigneten Niedrigalkansäureanhydrid, vorzugsweise in Ge-

309811/1166

genwart von Pyridin. In gleicher Weise ist darauf hinzuweisen, daß eine ähnliche Verwendung der Ausgangsmaterialien der Formel (II), worin X' Hydroxy und R⁶ Benzyloxy
ist, zum Erreichen der entsprechenden Verbindung der Formel (I), worin R⁶ Hydroxy oder Niedrigalkanoyloxy ist,
bevorzugt wird.

Zur Herstellung der Säure und der Esterverbindungen dieser Erfindung der Formel (I), worin Z Hydroxy oder Niedrigal-koxy ist und die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷, X und Y die bei der Formel (I) angegebene Bedeutung haben, wurde das nachfolgend angegebene, bisher nicht beschriebene Verfahren als zweckmäßig und geeignet befunden:

worin die Reste R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 , X, Y und Z

-21-

die in diesem Fall angegebene Bedeutung haben, X' Hydroxy oder Mercapto und R¹⁶ Wasserstoff oder Niedrigalkyl ist. (Aus Zweckmäßigkeitsgründen und zur Klarstellung werden diese einzelnen Säure- und Esterverbindungen der Formel (I) in dem vorstehenden Reaktionsablauf als Formel (VII) bezeichnet.)

Unter Bezugnahme auf den vorstehenden Reaktionsablauf wird das Ausgangsmaterial der Formel (II) mit einer Ketosäure (VI, R¹⁶ = H) oder einem Ketoester (VI, R¹⁶ = Niedrigalkyl) in Gegenwart eines geeigneten Säurekatalysators unter Bildung der Verbindungen der Formel (VII) kondensiert.

Im allgemeinen werden in diesem Verfahren einander entsprechende Produktausbeuten erhalten, wenn entweder die Ketosäure oder der entsprechende Ketoester verwendet wird. Wenn es jedoch gewünscht wird, die Säureverbindungen der

 R^{8} 0 Formel (VII), worin $Y = -C - C - \text{und } R^{16}$ Wasserstoff ist, herzustellen,

wird es im Hinblick auf die Ausbeuten bevorzugt, lieber zuerst den geeigneten B-Ketoester der Formel (VI) als die entsprechende B-Ketosäure zu kondensieren und dann das erhaltene Esterprodukt unter Bildung der gewünschten Säureverbindung zu hydrolysieren.

Darüberhinaus ist es bei der allgemeinen Durchführung die-

-22-

ser Erfindung oftmals zweckmäßig, die Säureverbindungen der Formel (VII) unter Verwendung der Ketoester anstelle der Ketosäure in dem angegebenen Verfahren herzustellen und dann das erhaltene Esterprodukt zu der gewünschten Säure zu hydrolysieren, wobei der Grund einfach darin liegt, daß die Ketoester im allgemeinen leichter entweder auf dem Markt oder mittels Herstellung zur Verfügung stehen.

Die Hydrolyse der Verbindungen der Formel (VII), worin R¹⁶ Niedrigalkyl ist, in ihre entsprechenden Säuren der Formel (VII) wird leicht durch Behandlung mit einem geeigneten Alkali, beispielsweise Kaliumhydroxid oder Natriumcarbonat, in wäßrigem Methanol oder wäßrigem Äthanol bewirkt.

Bei der Durchführung der Kondensation (II + VI -> VII) wurde festgestellt, daß es vorzuziehen ist, ein Lösungsmittel als Reaktionsmedium zu verwenden. Es kann irgendein Lösungsmittel, das gegenüber den Reaktionsbedingungen inert ist, verwendet werden. Zu geeigneten Lösungsmitteln gehören Benzol, Toluol, Diäthyläther, Dioxan, Tetrahydrofuran, Methylendichlorid, Tetrachlorkohlenstoff und dergleichen. Benzol und Tetrahydrofuran sind besonders geeignet und für diesen Zweck praktisch. Es können für diese Kondensation viele geeignete Säurekatalysatoren verwendet werden, beispielsweise der Katalysator-Typ, der in einer

Fischer Indol-Synthese verwendet wird, d. h. p-Toluolsulfonsäure, Phosphorpentoxid, Bortrifluorid, Zinkchlorid,
Salzsäure und Schwefelsäure und dergleichen. p-Toluolsulfonsäure, Bortrifluorid und Phosphorpentoxid gehören zu
den bevorzugten Säurekatalysatoren. Die Menge an verwendetem Säurekatalysator ist nicht besonders kritisch und kann
im Bereich von 0,01 Molaräquivalente bis 100 Molaräquivalente liegen, obgleich ein Bereich von 0,1 bis 10 Molaräquivalente im allgemeinen bevorzugt wird. Die Reaktionszeit kann 10 Minuten bis 60 Stunden betragen, wobei der bevorzugte Bereich 1/2 Stunde bis 24 Stunden ist. Als Reaktionstemperatur kann ein Bereich von -20°C bis zum Siedepunkt des Reaktionsgemischs verwendet werden. Bevorzugte
Temperaturbereiche liegen zwischen 20 und 120°C.

Die α -, β -, γ - und δ -Ketosäuren und -Ketoester der Formel (VI) sind entweder bekannt, z. B. Äthylpyruvat, Levulinsäure, Äthyl- α , α -dimethylacetoacetat, β , β -Dimethyllevulinsäure und Benzoylessigsäure, oder sie können mittels bekannter, in der Literatur beschriebener Verfahren hergestellt werden. Beispielsweise erhält man einen umfassenden Überblick über die Eigenschaften und Herstellung der α -, β -, γ - und δ -Ketosäuren und -Ketoester bei Rodd's Chemistry of the Carbon Compounds", a.s.o., Band 1d, Seiten 226 - 274.

Es können auch die Säureverbindungen der Formel (I), worin Z Hydroxy ist und die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷, X und Y die gleiche Bedeutung wie in Formel (I) haben, nach dem folgenden Verfahrensablauf hergestellt werden

II.
$$+ R^{\frac{1}{2}}CO - Y' - CCOR^{\frac{1}{2}}$$

VIII.

 $R^{\frac{5}{2}}$
 $R^{\frac{4}{3}}$
 $R^{\frac{3}{2}}$
 $R^{\frac{1}{2}}$
 $R^{\frac{1}{2}}$

worin Y' = CH_2 , $C(R^8)(R^9)CH_2$, $C(R^8)(R^9)C(R^{10})(R^{11})CH_2$ oder $C(R^8)(R^9)C(R^{10})(R^{11})C(R^{12})(R^{13})CH_2$ ist, R^{17} Wasserstoff oder Niedrigalkyl ist, Z Hydroxy ist und die Reste R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 , R^7 , X und Y die Bedeutung wie in der Formel (I) haben.

Unter Bezugnahme auf dieses alternative Verfahren kondensiert man ein Ausgangsmaterial der Formel (II) mit einem Ketoalkohol-Niedrigalkylester (VIII) in Gegenwart eines

-25-

309811/1166

geeigneten Säurekatalysators nach den oben beschriebenen Bedingungen für die Kondensation (II + VI \longrightarrow VII). Die Ketoalkohol-Wiedrigalkylester sind entweder bekannt, beispielsweise Acetonylacetat oder 5-Acetoxypentan-2-on, oder sie können nach bekannten Verfahren hergestellt werden, siehe beispielsweise "Rodd's Chemistry of the Carbon Compounds", a.a.o., Band 1d, Seiten 49 - 54. Auf diese Weise wird das Kondensationsprodukt der allgemeinen Formel (IX) erhalten. Durch Hydrolyse dieses Produkts mit einer wäßrigalkoholischen Lösung eines geeigneten Alkali, beispielsweise Natriumhydroxid in wäßrigem Methanol, erhält man den entsprechenden primären Alkohol (X). Dieser primäre Alkohol wird dann zu dem entsprechenden Aldehyd der Formel (XI) oxidiert. Obgleich viele Verfahren zur Oxidation eines primären Alkohols zu seinem entsprechenden Aldehyd bekannt sind, siehe beispielsweise "Rodd's Chemistry of the Carbon Compunds", a.a.o., Band 1c, Seiten 4 - 10, wurde festgestellt, daß das Verfahren von K. E. Pfitzner und J. G. Moffat, J. Am. Chem. Soc., 87, 5670, 1965 unter Verwendung von N,N-Dicyclohexylcarbodiimid und Dimethylsulfoxid in Gegenwart einer geeigneten Säure, beispielsweise Trifluoressigsaure, in diesem Falle sowohl wirksam als auch zweckmäßig ist. Geeigneterweise kann man den Aldehyd (XI) zu den gewilnschten Säureverbindungen der Formel (I) mittels vieler Oxidierungsmittel, einschließlich Silberoxid, Alkalipermanganat, Wasserstoffperoxid, Persäur n und derglei chen, umwandeln. Im gegebenen Falle wird die Verwendung

von Silberoxid nach dem Verfahren von M. Delépine und P. Bonnet, Compt. rend., 149, 39, 1909, bevorzugt.

Die Amidverbindung dieser Erfindung der Formel (I), worin Z Amino, Niedrigalkylamino, Di-(niedrig)-alkylamino und Phenylamino ist und die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, R⁷, X und Y die im ersten Fall definierte Bedeutung haben, kann hergestellt werden aus ihren entsprechenden Säureverbindungen der Formel (I) (Verbindungen der Formel (VII), worin R¹⁶ Wasserstoff ist, wie oben beschrieben) durch Behandlung der zuletzt benannten Verbindungen mit einem Niedrigalkylchlorformiat, vorzugsweise Äthylchlorformiat, in Gegenwart von Triäthylamin unter Bildung des entsprechenden gemischten Anhydrids, das durch Behandlung mit dem geeigneten Amin, wie Ammoniak, Anilin oder einem geeigneten Alkylamin oder Dialkylamin, in die gewünschte Amidverbindung der Formel (I) umgewandelt wird.

Es können auch diese Amide der Formel (I) aus den entsprechenden Estern der Formel (I) (Verbindungen der Formel (VII), worin R¹⁶ Niedrigalkyl ist, wie oben beschrieben) durch Behandlung der zuletzt benannten Verbindungen mit dem geeigneten Amin nach bekannten Verfahren hergestellt werden; siehe beispielsweise A. L. J. Beckwith in "The Chemistry of Amides", J. Zalicky, Interscience Publishers, New York, 1970, Seiten 96 - 105.

-27-

Weiterhin kann man auch die Amidverbindungen der Formel (I), worin Z Amino, Niedrigalkylamino, Di-(niedrig)-alkylamino und Phenylamino ist und die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵ R⁶, R⁷, X und Y die in der Formel (I) angegebene Bedeutung haben, dadurch herstellen, daß man ein geeignetes Ausgangsmaterial der Formel (II) mit einem geeigneten α-, β-, γ- oder δ-Ketoamid in Gegenwart eines geeigneten Säurekatalysators nach den Bedingungen herstellt, wie sie oben für die Kondensation (II + VI ——— VII) beschrieben wurden. Die für diese Kondensation benötigten Ketoamide sind entweder bekannt, z.B. Pyruvamid oder α,α-Dimethylacetoacetamid, oder sie können nach bekannten Verfahren hergestellt werden, siehe beispielsweise "Rodd's Chemistry of the Carbon Compounds", a.a.o., Band 1d, Seiten 226 - 274.

Die alkylierten Säure- und Esterverbindungen dieser Erfindung der Formel (I), worin R⁷ Niedrigalkyl oder Niedrigalkenyl und Z Hydroxy oder Niedrigalkoxy ist, werden leicht aus den oben beschriebenen Säure- oder Esterverbindungen der Formel (I), worin R⁷ Wasserstoff ist, hergestellt. Diese Umwandlung beinhaltet, daß die N-Alkylierung des Indolstickstoffs durch Behandlung der zuletzt benannten Verbindungen mit einem geeigneten Niedrigalkyl- oder Niedrigalkenylhalogenid in einem inerten Lösungsmittel in Gegenwart eines Säureakzeptors bewirkt wird. Zu bevorzugten Bedingungen zum Bewirken dieser Umwandlung gehört die Verwendung

-28-

von Natriumhydrid als Säureakzeptor und Tetrahydrofuran als inertes Lösungsmittel.

Die N-alkylierten Amidverbindungen der Formel (I), worin R⁷ Niedrigalkyl oder Niedrigalkenyl und Z Amino, Niedrigalkylamino, Di-(niedrig)-alkylamino oder Phenylamino ist, werden vorzugsweise dadurch hergestellt, daß man entweder die N-alkylierten Säureverbindungen der Formel (I), wie oben beschrieben, mit Niedrigalkylchlorformiat und danach mit einem geeigneten Amin behandelt oder daß man die N-alkylierten Esterverbindungen der Formel (I), wie oben beschrieben, mit einem geeigneten Amin in der Weise behandelt, wie es vorausgehend für die Herstellung von Amidverbindungen der Formel (I), worin R⁷ Wasserstoff ist, beschrieben wurde.

Schließlich ist darauf hinzuweisen, daß alle Abweichungen und Änderungen gegenüber der Ausführungsform der Erfindung, die hier zum Zwecke der Beschreibung verwendet wurde, in den Bereich der Erfindung fallen, soweit die Abweichungen von dem allgemeinen Erfindungsgedanken Gebrauch machen. Zu solchen Änderungen und Abweichungen gehören solche Variationen, die mit der allgemein bekannten Austauschbarkeit von Säuren und Estern in Verbindung stehen oder die eine Änderung der Reihenfolge der N-Alkylierung in den hier beschriebenen Verfahren zum Gegenstand haben.

-29-

Wenn man beispielsweise die N-alkylierten Säure-, Esteroder Amidverbindungen der Formel (I), worin R⁷ Niedrigalkyl oder Niedrigalkenyl ist, herstellt, würde die Änderung der Reihenfolge der N-Alkylierungsstufe, wie sie in der Ausführungsform dieser Erfindung abgebildet ist, nämlich daß man die N-Alkylierung bei den Ausgangsmaterialien der Formel (II) bewirkt und die dadurch erhaltenen Produkte der Behandlung mit einer geeigneten Ketosäure oder Ketoester der Formel (VI) oder einem Ketoamid nach den Lehren der vorliegenden Beschreibung kein Abweichen von dem Erfindungsgedanken darstellen.

In gleicher Weise ist die Herstellung von N-alkylierten Amidverbindungen der Formel (I), worin R⁷ Niedrigalkyl oder Niedrigalkenyl und Z Di-(niedrig)-alkylamino ist, durch die N-Alkylierung der entsprechenden Verbindungen der Formel (I), worin R⁷ Wasserstoff ist, als ein Verfahren anzusehen, das funktionell dem Verfahren äquivalent ist, das hier für die Herstellung dieser Verbindungen beschrieben ist.

Es ist ebenso für den Fachmann klar, daß die hier für die Herstellung der Indolderivate der Formel (I) vorgesehenen Verfahren in gleicher Weise anwendbar sind auf die Herstellung der Indolderivate der Formel (Ia), wie sie oben beschrieben wurde. Im letzteren Falle wird das geeignete Ausgangsmaterial der Formel (IIa), siehe nachfolgend, das

-30-

analog dem Ausgangsmaterial der Formel (II) hergestellt wird, verwendet.

IIa. VI. R^{6b} R^{6a} R^{7} R^{7}

In den Formeln haben die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R^{6a}, R^{6b}, R^{6c}, R^{6d}, R⁷, X, Y und R¹⁶ di im ersten Fall definierte Bedeutung.

-31-

In gleicher Weise können die Säureverbindungen der Formel (Ia), worin R^{6a}, R^{6b}, R^{6c}, R^{6d} die im ersten Fall definierte Bedeutung haben, Z Hydroxy ist und die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, X und Y die im ersten Fall definierte Bedeutung haben, nach dem folgenden Reaktionsablauf:

worin R¹, R², R³, R⁴, R⁵, X, Y, Y', R^{6a}, R^{6b}, R^{6c} und R^{6d}
R⁷ und R¹⁷ die im ersten Fall definierte Bedeutung haben,
nach dem oben beschriebenen Reaktionsablauf zur Umwandlung
{II + VIII -> IX -> X -> XI -> I (Z = OH)},
hergestellt werden. Die nachfolgende Überführung der oben
angegebenen Säure- und Esterverbindungen der Formel (Ia) in
ihre entsprechenden N-alkylierten und Amidderivate der
Formel (Ia) wird in ähnlicher Weise, wie bei den gleichen
Umwanülungen der Säure-Esterverbindungen der Formel (I),

309811/1166

wie oben beschrieben, bewirkt.

Es können auch die Amidderivate der Formel (Ia) durch die Kondensation eines geeigneten Ausgangsmaterials der Formel (IIa) mit einem geeigneten α -, β -, γ - oder δ -Ketoamid in Gegenwart eines geeigneten Säurekatalysators entsprechend den oben beschriebenen Bedingungen für die Kondensation (II + VI \longrightarrow VII) hergestellt werden.

Die nachfolgenden Beispiele erläutern die Erfindung.

Beispiel 1

1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/ $\overline{3}$,4-b7-indol-1-essigsaure (I; R^1 = CH_3 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 und R^7 = H, X = 0, Y = CH_2CO und Z = OH)

Äthylacetoacetat (23,4 g, 0,18 Mol) werden zu einer Lösung des Ausgangsmaterials der Formel II, Tryptophol (10,0 g, 0,06 Mol) in 200 ml Benzol zugegeben. Nach 10 Minuten Stehenlassen werden p-Toluolsulfonsäure (1,3 g) und ungefähr 5 g hydratisiertes Alkali-Aluminiumsilikat (Molekularsieb Nr. 4) zugegeben. Das Gemisch wird 30 Minuten am Rückfluß gehalten, 600 mg weitere p-Toluolsulfonsäure werden zugegeben und der Rückfluß 242 Stunden fortgesetzt. Die Molekularsiebe werden gesammelt und die Benzollösung nacheinander mit 5 %igem Natriumbicarbonat und Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und unter reduziertem Druck zur Trockne verdampft, wodurch man ein Öl erhält. Das Öl wird der Chromatographie über Silikagel unterworfen. Das Eluieren mit 5 % Äther in Benzol liefert den Ester, 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 2,4-b7-indol-1-essigsäure-äthylester als $01, \gamma_{\text{max}}^{\text{CHCl}_3}$ 1715 cm⁻¹.

Die Hydrolyse dieses Esters zu der in der Überschrift bezeichneten Verbindung wird wie folgt bewirkt: Der Ester wird in 230 ml Methanol gelöst. Hierzu werden 10 g KOH in 30 ml H₂0 zugegeben und die Lösung übernacht bei Raumtemperatur stehenlassen. Das Methanol wird verdampft, Wasser zugegeben und die Lösung mit Benzol gewaschen. Die wäßrige

-34-

Phase wird mit 6N HCl angesäuert und mit Benzol extrahiert.

Diese organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und zur Trockne unter Bildung eines Öls verdampft, das umkristallisiert wird aus Benzol, das eine Spur Petroläther enthält unter Bildung der in der Überschrift bezeichneten Verbindung; Schmelzpunkt 150 - 152°C,

PCHCl₃ 3325 und 1705 cm⁻¹.

Man kann durch eine äquivalente Menge Methylacetoacetat das Äthylacetoacetat in dem Verfahren dieses Beispiels ersetzen. In diesem Falle erhält man 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-essigsäure-methylester; Schmelzpunkt 87 - 90°C nach Umkristallisieren aus Benzolhexan als Ester.

Man kann eine äquivalente Menge Propylacetoacetat anstelle des Äthylacetoacetats in dem Verfahren dieses Beispiels verwenden. In diesem Falle erhält man 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano $\sqrt{3}$,4- $\sqrt{2}$ -indol-1-essigsäure-propylester als den Ester.

Beispiel 2

1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-propionsäure (I; $R^1 = CH_3$, R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 und $R^7 = H$, X = O, $Y = CH_2CH_2CO$ und Z = OH)

Ein Gemisch des Ausgangsmaterials der Formel II, Tryptophol (500 mg), Levulinsäure (580 mg), 75 ml Benzol, 1,7 g Phosphorpentoxid und ungefähr 0,5 g Diatomeen rde (Celit)

-35-

309811/1166

wird mit Magnetrührer bei Raumtemperatur 15 Minuten und dann bei 70°C 1½2 Stunden gerührt. Das Reaktionsgemisch wird filtriert. Das Filtrat dreimal mit 5N NaOH gewaschen, die kombinierte wäßrige Phase zweimal mit Äther gewaschen und dann mit kalter 50%iger HCl sauer gemacht. Die wäßrige Phase wird mit Chloroform extrahiert, der Chloroformextrakt getrocknet (Na₂SO₄) und zur Trockne verdampft. Der Rückstand wird aus Äthylacetat-Petroläther unter Bildung der in der Überschrift bezeichneten Verbindung auskristallisiert; Schmelzpunkt 104 – 110°C; KMR (CDCl₃) 6 1,47 (3H), 2,18 (4H), 2,74 (2H), 3,96 (2H), 7,18 (4H), 7,85 (1H), 9,60 (1H).

Die in der Überschrift bezeichnete Verbindung wird ebenso dadurch erhalten, daß man das Verfahren von Beispiel 1 durchführt, aber das Äthylacetoacetat durch eine äquivalente Menge Äthyllevulinat ersetzt. In diesem Falle erhält man 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-propionsäure-äthylester; Schmelzpunkt 116 - 118°C; $X_{\text{max}}^{\text{CHCl}_3}$ 1716 cm⁻¹, nach Umkristallisieren aus Benzol-Petroläther als den Ester vor der Hydrolyse.

Reispiel 3

1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydrothipyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure (I; $R^1 = CH_3$, R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 und $R^7 = H$, X = S, $Y = CH_2CO$ und Z = OH

Indol-3-äthanthiol (1,5 g) und Methylacetoacetat werden mit 50 ml Benzol gemischt und die Lösung 30 Minuten (Badtempera-

-36-

tur 70 - 80°C)erhitzt; p-Toluolsulfonsäure (0,15 g) wird zugegeben und das Reaktionsgemisch dem Rückfluß unterworfen und 12 Stunden gerührt. Das in dem Reaktionsgemisch während dieser Zeit gebildete Wasser wird durch eine Wasserfalle gesammelt. Nach Kühlen wird die Benzollösung mit einer 10%igen Natriumbicarbonatlösung, Wasser, gesättigter Salzlösung gewaschen und über Natriumsulfat getrocknet.Das Verdampfen der Benzollösung liefert den Ester, 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydrothiopyrano (3,4-b7-indol-1-essigsäuremethylester als Halbfeststoff, CHCl3 1715 cm⁻¹.

Dieser Ester wird dann mit wäßriger alkoholischer KOH in der gleichen Weise wie es für die Ester in Beispiel 1 und 2 beschrieben ist, behandelt, wodurch man die in der Überschrift bezeichnete Verbindung erhält; Schmelzpunkt 147 – 149°C; KMR (CDCl₃) & 1,86 (S, 3H), 3,06 und 8,12 (6H), 7,35 (Multiplet, 4H), 8,71 (1H), 10,31 (1H) nach Umkristallisieren aus Benzol-Hexan.

Die Verfahren der Beispiele 1 oder 3 können durchgeführt werden, um andere Verbindungen der Formel I herzustellen, worin die Reste R¹, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶, X und Y die im ersten Falle definierten Bedeutungen haben, R⁷ Wasserstoff und Z Hydroxy ist. Beispiele solcher Verbindungen der Formel I sind in den Tabellen I und II angegeben. In jedem dieser Beispiele wird eine äquivalente Menge des dort angege-

benen Ausgangsmaterials der Formel II anstelle des Ausgangsmaterials der Formel II, wie es in den Verfahren der Beispiele 1 und 3 beschrieben ist, verwendet. Es ist darauf hinzuweisen, daß in jedem dieser Beispiele der vor der Hydrolyse erhaltene Ester die entsprechende Esterverbindung der Formel I, worin Z ein Niedrigalkoxy ist, des hier angegebenen Produkts ist, wobei der Alkylteil des angegebenen Niedrigalkoxyrestes von dem R¹⁶-Teil des Ketoesters der Formel VI, der hier verwendet wurde, abstammt.

In ähnlicher Weise kann das Verfahren von Beispiel 2 zur Herstellung der in den Tabellen I und II angegebenen Produkte verwendet werden. In diesem Falle wird eine äquivalente Menge des Ausgangsmaterials der Formel II, wie hier angegeben, anstelle des Ausgangsmaterials der Formel II, wie in Beispiel 2 beschrieben, und eine äquivalente Menge der entsprechenden Ketosäure der Formel VI des Ketoesters der Formel VI, die in der Tabelle angegeben ist, anstelle des Ketoesters des Beispiels verwendet.

Tabelle I	Estoester der Produkt: (Formelang)-1,3,4,9-tetra-Formel VI hydropyrano-13,4-b/-indol-1-(Formelande)7 (R1-8-y-0R16) Formelanfang // Formelande .	(4)	R X R Y R 16	H O CH ₃ CO C ₂ H ₅ 1-Methyl // carbonsäure	H 0 C2H5 CO C2H5 1-Athyl-3-methyl // carbonsäure	5-CH ₂ 0 n-c ₃ H ₇ co cH ₃ 1,3-Diisopropyl-6-methyl // carbonsäure	5-OH O CH ₂ CH=CH CO CH ₃ 3,3-Dimethyl-6-bydroxy-1-(1-propenyl)// carbonsäure	7-cg o HC=C co cu 3 8-Äthyl-1-äthynyl // carbonsäure	H o Co cH 1-Cyclopropyl-4-isopropyl // carbonsaure	H o Co CH ₃ 1-Cyclopentyl-4,4-diäthyl-3,3-dimethyl // carbonsäure	B co cH ₂ 1-Phenyl // carbonsäure 5 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9 9										
			-						···												
e11e			X .	8	8	8	8	8	8	8	8										
Tat	Ketoest Formel	(R '-C-Y	R	CH ₃	c ₂ H ₅	n-C3H7	сн, сн-ся	HOHO	Δ		0										
			×	0	0		0		0	0	0										
	ler		l			IL						L		m	m .	5-CH ₃	5-0H	7-43	Ħ		M
	al d		R2	#	##	#	#	==	Ħ	CH5	Ħ										
	Ausgangsmaterial F orm el II	(2)	m ^t	Ħ	æ	æ	m;	Ħ	2-437	CH ² C ₂ H ²	m										
	angsma Fermel		E.Z.	#	#	Ħ	£,	Ħ	#	요,	냂										
			74°	Ħ	₽ 2	r-c3H	<u>8</u>	_ #	<u> </u>	₽ ^	# <u></u>										
	ង នៃប្	E	<u>.</u>	4	~	•	~	ω	6	90	39 Ħ										

309811/1166

Tabelle I (Fortsetzung)

(4)	1-Benzyl-3-äthyl-3-methyl//carbonsäure	7-Chlor-1-(2-thienyl) // carbonsäure	1,4-Dimethyl //essigsäure Schmp. 163 - 164°C	1-Athyl // Essigsäure, Schmp. 137 - 1140°C	1-Propyl // essigniure, Schmp. 148 - 1516
R 16	CH ₂	* 	chgo c ₂ H ₅	C2E5	C. H.
×	8	8 .	oźw	CH CO CE E	cH D
R ¹ (3	© 2 ∞	, p	£	C2H5	n-c ₃ H ₂ CH 20 C ₂ H ₅
M	0	0	0	0	0
Вe	#	(-C1		# 	Ħ
R.5	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	m .
(2) B4	н	H	CH ₃	Ħ	Ħ
L _H	C. 335	×	Ħ	III	Ħ
R ²	GH ₃			Ħ	lai.
E	75	13	77	15	16

-40-

309811/1166

Tabelle I (Fortsetzung)

	2	2263	340	40					
Produkt:		1-Igopropyl // essigsäure, Schmp. 150 - 152°C	1-Allyl-3-methyl // essigsäure	3-Methyl-1-propyl // essigsäure; Schmp. 75 - 80°C (Isomer A), Schmp. 146 - 148°C (Isomer B).	4-Äthyl-1-äthynyl-3-methyl //essigsäure () CHCl _{3 3300, 2135, 1710 cm} -1		1-Cyclohexyl- $lpha$, $lpha$ -dimethyl $//$ essigsäure	1-Phenyl // essigsäure, Schmp. 148-150 ⁰ C	1-t-Butyl//essigsäure, Schmp. 210-212°C
	_R 16	C2H2	CH2	62 ^h 5	C2 ¹⁵ 5	2.5	C2H5	C2H5	C2II5
er der 71 (<u>-or¹⁶)</u>	Y	0ZE0			CH ₂ CO	ද ^{ු ද} ට රුද්සවූූූූූූූ	c(cH) 20 C2 H2	CH ² CO	CH ₂ CO
Ketoester der Formel VI $(R^1$ - CO - Y - OR^{16})	RJ	1-c3H7	og но zerozero	о ² н2 сн ₂ о-и	HC≅C	CH ₂	\bigcirc		t-С ₄ Н9
MH O	×	0	0	0	0	0	0	0	0
ı.	ъ6	Ħ	Ħ	æ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	×
ıl der	R ⁵	Ħ	Ħ	Ħ	CH ₃	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ
Ausgangsmaterial Formel II (2)	R.4	34	pu;	æ	C2HS	æ	Ħ	Ħ	Ħ
ngsı rme	R.3	Ħ	斑	#	Ħ	缸	=	耳	표
Ausge Fo	R ²	Ħ	CH ₃	CH ₃	CH ₃	Ħ	щ	Ħ	=
Beisp.		17	18	19	20	23	22	£+	-: 54

309811/1166

Tabelle I (Fortsetzung)

	ပ			-	41 –			2226	340
	1-Butyl // essigsuure, Schmp.124-127°C	8-Wethyl-1-propyl // essigsdure, Schmp.127 - 128°C	1-(2-Thienyl) // essigsäure, Schmp. 127 – 130°C	c ₂ H ₅ 6-Brom-1-äthyl /6 essigsäure, Schmp. 182 – 184 ^C	6-Methoxy-1-methyl // essigsäure, Schmp. 142 - 143°C	6-Acetoxy-1-methyl // essigsbure, Schmp. 142 - 143°C	CH ₂ CO C ₂ H ₅ 6-Benzyloxy-1-methyl // essigsäure,	c _H 5-Metbyl-1-propyl // essigsäure, Schmp. 177 – 178°C	c _H 7-Methyl-1-propyl // essigsäure, 25 Schmp. 157 - 158°C
H.16	C2H5	2 H 5	C2115	^C 2 ^{II} 5	8 3	Ç#.	C _H 2	C2H2	CH 2
X	CH2C0	CH ² CO	CII2CO	CH ² CO	CH ₂ CO	CH ₂ CO CH ₃	ch ₂ co	CH ₂ CO	CH2CO
LE	6H ⁴ 0-4	n-c ₃ H ₇		C2H5	CH ₃	₽ 2	. H	n-C3H2	o n-cH2
Þŧ	0	0	0	0 .	0	0	0	0	0
В _о	Ħ	7-CH ₂	Ħ	5-Br	5-0CH ₃	£-0000H	5-tensy boxy	4-CH ₃	6-CH ₃
R ₂	# .	Ħ	Ħ	Ħ	. # 4	×	Ħ	Ħ	Ħ
_В 4	Ħ	щ	#	Ħ	— 	Ħ	щ	Ħ	Ħ
H	Ħ	Ħ		H	Ħ	Ħ	H	Ħ	#
RZ	Ħ	=	# #	Ħ <u></u>	Ħ	×	æ	·¤	H
	5 5	56	27	28	56	30	ĸ	R -42	33

Tabelle I (Fortsetzung)

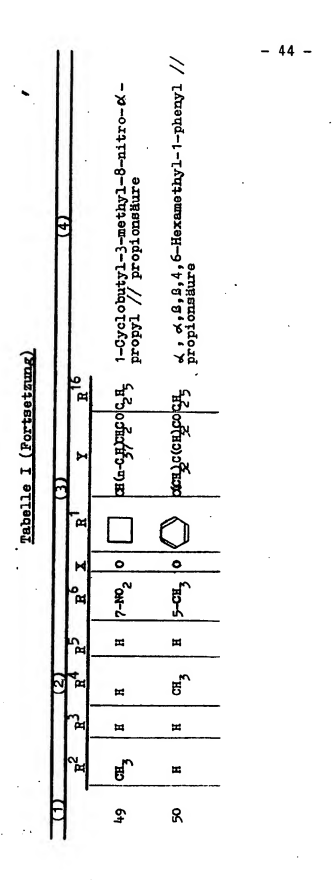
(4)		6-Nitro-1-propylo// essigsäure, Schmp. 119 - 120°G	3,4-Diisopropyl - % -methyl-6-nitro-1- vinyl // essigsäure	4,4-Dimethyl-1-propyl // essigsäure, Schmp. 184 – 185 ^C C	' α, α-Diisopropyl-4-äthyl-1-äthynyl- α 8-methyl // essigsäure	1-Cyclopropyl- <, < -disthyl-3,3-di- methyl-6-äthoxy // essigsäure	1-Cyclobexyl- α , α , 3,3-tetramethyl-4,4,7-triathyl // essigsäure
	13. R	C2H5.	C2ES	CH2	C2H2	2,II	2 ^H 5
	Ĭ		5-No CH2-CH CH CHJCC2ES		5,70 03/16-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-10-	(2) (2) (2) (2) (2) (3)	(CGH ₃) 20 C ₂ H ₅
	R	o neghy checo	CH2=CH	0 n-63Hp CH2CO	HGEC	Δ	0
П	×		0	0	0	0	0
	86	5-40	5-102	#	7-CH ₃ O HGEC	5 0 23	5 68H5
	25	×	Ħ	CH ₃	×	Ħ	2 H 5
[2]	D.	Ħ	1-c37	CH ₃	c ₂ R ₅	Ħ	сн ₃ с ₂ н ₅ р
	23	×	Ħ	#	Ħ	B 3	CH 3
	²⁶	Ħ	1-c3H7	Ħ	Þ	<u>a</u> ,	GH ₃
E		ま	35	38	37	88	36

-43-

309811/1166

Tabelle I (Fortsetzung)

1	V.	_		- 43 -					# 4 4 1 .
	<pre></pre>	κ,κ-Dimethyl-1-phenyl // essigsäurα		1-Benzyl-8-propionoxy- 0, 0, 3-tri- methyl // essigsäure	<pre> </pre> <pre>4.4-Dimethyl-1-(2-thienyl) // essigsäure </pre>	<pre></pre>	5-Jod-1-isopropyl // propionsäure	8-Acetoxy-4,3,3,4,4-pentamethyl-1-vinyl // propionsäure	o HCEC-CE CHECHE C2HE R. B-Disthyl-7-hydroxy-1-(2-propynyl) // propionsäure
R16	CH ₅	C ₂ H ₅	C2F	C215	C2H	C2形	CH Z		2H2
X	сн(сн ²)со	с(сн ₃) ₂ со	c(1-c ₂ H ₇),		л (сн ₃)со	3(CH ₃) ₂ CO		н2сн(сн3)со) ගදිස්තාන්සා
RJ		0					1-CH2	H2 FCH	HC=C-CH
×	0	0	0		0	0	0	0	0
_R 6		Ħ	#2 4	र प्रदेश	æ	tx:	I-+	7-chcrH ₃	9-0н
R5	ξ,	Ħ	GH5	#	· #	Ħ	Ħ	CH ₃	, #
72	46	· þ:	62H2	Ħ	CH ₃	Ħ	Ħ	CH ₃	Ħ
چ،	¤	Ħ	с ₂ 4	m	Ħ	þi:	#	E	Ħ
. B2	E .	Ħ	C2H2	8	r	æ	×	CH ₃	
	04	14	145	43	†	45	46	- 3-44-	84
	R ² R ⁴ R ⁵ R ⁶ X R ¹ Y	CH ₃ H n-Cy, r-Cy, r-Cy	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	R2 R3 R4 R5 R6 X R1 CH3 H n-Cyt, r2, H, r-Cyt, r2, H, r-Cyt, r2, H, r-Cyt, r3 C C C H H H H H C C C C ₂ H5 C C C	$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$	CH ₂ H n-CH ₃ rG _H G CH(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C(2 _H CH ₃)L -Dimethyl-1-phenyl-4,4,5-tri- H H H H H B O C(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C(2 _H C, *-Dimethyl-1-phenyl-4,4,5-tri- C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C(2 _H C) C(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C(2 _H C) C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C(1-C ₃ H ₃)ZO C ₂ H ₃ D C ₂ H ₃ C(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₃ H ₃ D C ₂ H ₃ C(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C ₂ H ₃ C ₃ H ₃ C(CH ₃)CO C ₂ H ₃ C ₃ H ₃ C ₄ H ₃ C ₄ H ₃ D C ₄ H ₃ D C ₄ H ₃ D C ₄ H ₃ C ₄ H ₃ D C ₄ H ₃ C C ₄ H ₃ C ₄ H ₃ D C ₄ H ₃ C C ₄ H ₄ C C ₄ H ₃ C C ₄ H ₄ C C ₄ H ₃ C C ₄ H ₄ C C C ₄ H ₃ C C ₄ H ₄ C C C ₄ H ₄ C C C ₄ H ₄ C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	R2 R3 R4 R5 R6 X R1 Y R16 0 CH3 R <	CH ₂ H n-G ₄ , r _G H, r _A r _A r _B	0 CH ₃ H n-Cy ₁ r ₂ r ₃ r ₄ r ₄ r ₅ r ₅ r r r r r r r r r r r r r r r r r r r



-45-

309811/1166

C, H, 2

0

×

H

H

Ħ

68 CH₃

0

Ħ

Ħ

Ħ

₽, E

69 CH₃

E

0

耳

耳

H

Ħ

Ħ

29

ጜ

જ્ય

گر.

4^K

ኤ

opyl-

CH2=CH-

0

C2H5 | C2H5 | 6-C1

Ħ

Ħ

2

OIICECH

(4-CH₃)

田

10H 3

四

Ħ

2

ropyl -081-

o | CH3C=CH | CH(C_2H5) CHC_H3 | C_2H5 |

(5-danz)

Ħ

C#5 C2H5 C2H5

2

		•					•	2	2263	40
(4)		1-Methyl // buttersäure, Schmp. 132 - 135 g		G(C ₂ H ₅) ₂ CH ₂ CO C _{H5} // buttersäure	3,3-Dimethyl-B, Y, Y,4-tetrapropyl-1-vinyl // buttersäure	c _{2H5} 1-Allyl-8,8, Y, Y-tetramethyl //	7-Chlor-K, B, B, Y, Y, 4,4-hepta- athyl-1-vinyl // buttersaure	1-Athynyl-4, 4,8,8, Y, Y,4,5-octa-methyl // buttersäure	6-Acetoxy- 4, 4, B, B, Y, 3, 3, 4-octa- äthyl-1-(1-propynyl) //buttersäure	
	_R 16	C2H2	CH2	C _H	C ₂ H ₅	2 H	CH 2	C2H5	2 K	
(3)	Ă	ch2ch2ch2co	टम(टम ²)व्य ⁵ वर	G(C2H2)2 CH2CO	क-दम्भेटकक्ष्मित्रमुरं	[c(cH ₂) ₂ 1 ₂ cH ₂ co	රුදුවා දුන්ලාධ ර	[с (сн ₃) ₂] ₃ со	යා(දූප _ි) ලරුදුවූ දැ _ව ි	

CH₂=CH

0

H

四

CE3 11-5.E)

70 CH₃

GH2=CHCH2 (CH2)212CH2CO

0

Ħ

Ħ

Ħ

四

耳

7

-	J
M	ì
ਰ	ł
3	i
N	1
خد	ı
a	ı
Ø	١
دې	ı
Ä	۱
C	
H	
_	
ы	
٠.	
Ð	
H	i
٦	ı
Ð,	
4	ł
S	ı
	į

abelle I (Fortsetzung)

							уJ	222	6340
(4)		1-Gyclobutyl- 4, 4, B, B, 4, 4-hexa- methyl-8-methoxy // buttersäure	5-Brom-1-cyclopentyl- K, K, B-tri- methyl // buttersäure	1-Cyclopropyl- 4, 4-diäthyl-3,3- dimethyl-5-propyl // buttersäure	© 8-Äthyl-«-methyl-1-phenyl // 1 buttersäure	6-Fluor- d, B, Y, 3, 3, 4-hexamethyl-1-phenyl // buttersäure	√, ¼ -Diäthyl-1-phenyl-3,3,5-trimethyl . //buttersäure	$c_{2^{H_{S}}}$ 1-Benzyl-3-ätbyl-7-nitro- α , B, Y- $c_{2^{H_{S}}}$ trimethyl // buttersäure	CP-CH2 CH2 CH(C2H5)12co CH 5-propyl // butterskure
	_R 16	c ₂ H ₅	C2H2	c2H5	S _{II} S	CH Z	C. H.	C2H	.5 HZ
(3)	Y	ch ₂ [c(ch ₃) ₂] ₂ co	cH ₂ cH(cH ₃)c(cH) ₂ α c ₂ H ₅	сн ₂ сн ₂ с(2 ^н 5) со с ₂ н5	(1) (CH2CH2CH3) CO	(CH(CH ₂)) ₂ co	CHCH CHCH CHCHES	 ((CH _2)) _5 co	2 CH(C2H5)12co
	L ^M		\Diamond	\triangleleft					Ca
	×	0	0	0	0	0	0	0	0
2)	R ⁶		4-Br	4-n-5H	7-635	5-5	4-CH ₃	6-NO ₂	4-4-637
	R5	CH ₃	Ħ	Ħ	缸	Ħ	#	=	
	R	CH ₃	æ	Ħ	H .	CH ₃	Ħ	=	#
	R ³		#	CH ₃	Ħ	CH ₃	GH ₃	Ħ	GH.
	R ² .	Ħ	×	CH ₃	Ħ	CH.	CH ₃	Cz5	CH ₃
E	1	25	92	22	28	62	80	ಹ −49	

309811/1166

6	
(Fortsetzung)	
ຊ	
ï	
õ	
4	
ř	
ᄄ	
_	
Н	
Φ	
Ч	
Tabell.	
Ø	
Н	

(4)		CH2 C(CH3)2CH2(CH32CO C2H5 1-Benzyl-8-hydroxy- K, K, Y, X-tetra-methyl // buttersäure	c _{2H5} 5-Athoxy- α, α, B, B, Υ, Υ, 3,4-octo- methyl-1-(2-thienyl) //buttersäure	CH ₂ CH ₂ C(C ₂ H ₅) ₂ CO C ₂ H ₅ 7-Chlor- 4, 4, 3, 4, 4-pentaäthyl-1- 1	C2H 5-Brom- 0,3,3,4,4-pentamethyl-1- (2-thienyl) // buttersäure
	R16	c ₂ H ₅	C H S	2 ^H 2	C2H
(3)	¥	0(cii ₃)2ciz(cii)2co	[c(cH ₃) ₂ 1 ₅ co	сн ₂ ся ₂ с с с с с с с с с с с с с с с с с с с	сн ₂ сн сн ₃) со
	R	C.B.	.	. 🖒	
	×	0	0	0	0
2)	R6	7-он	4-œ,45	6-61	4-Br
\prod	R ₂	Ħ	æ	C2H2	B ~
	7t	Ħ	CH ₃	C2H5 C2H5 6-C1	CH ₂ CH ₃ CH ₃ CH ₃
	F	Ħ	Ħ	æ	GH,
뉘	^{R2}	Ħ	CH ₃	с ₂ Б	CH 3
М		83		ري ري	8

-50-

	Produkt: (Formelanfang)-1,3,4,9-tetra-hydrothiopyrano-2,4-b/-indol-1-(Formel-ende)/Formelanfang //Formelende	(4)		1-Methyl // carbonsäure	1-Äthyl-3-methyl // carbonsäure	1,3-Diisopropyl-6-methyl // carbonsäure	3,3-Dimethyl-6-hydroxy-1-(1-propenyl)	8-Athyl-1-äthynyl // carbonsäure	1-Cyclopropyl-4-isopropyl // carbonsäure	1-Cyclopentyl-4,4-diäthyl-3,3-dimethyl //carbonsäure	1-Phenyl // carbonsäure
II	der 16)		9T ^H	C ₂ H ₅	C ₂ H ₅	₽.	B 3	B.	A.	GH ₃	₩ ₩
Tabelle II		3)	×	8	8	8	8	8	8	8	8
E.	Ketoester der Formel VI (R ¹ -C-Y-OR ¹⁶)		ť	GH 2	$c_{\rm H_5}$	1-C3H	авзсв≖сп	HCBC	Δ	\bigcirc	
			×	മ	w	w	, to	ຜ	w	Ø	Ø
	der		_R 6	Ħ	H	5-cm ₃	5-0H	7-ÇE5	妇	¤	¤
	ial		R5	Ħ	Ħ	н	Ħ	Ħ	Ħ	C2 ^H 5	ᇤ
	Ausgangsmaterial Formel II	(2)	μ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	ם	LGB7	SH _S	Ħ
	For	,	č _R	Ħ	#	Ħ	GH ₂	m	ш	GH 3	Þ
			ζ <u>γ</u>	щ	留	1-C3H7	GH 3	¤	ш	₽ E	¤
	Beisp.	()		87	88	89	8	ದ	8	% - 5	i- ਨ

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)	(4)		1-Benzyl-3-ëthyl-3-methyl // carbonsäure	7-Chlor-1-(2-thienyl) // carbonsäure	1,4-Dimethyl // essigsäure	1-Äthyl // essigsäure, Schmp. 138°C	1-Propyl // essigsäure, Schmp. 127 - 1 129°C	ch. 1-Isopropyl // essigsäure	1-Allyl-3-methyl // essigsäure	3-Methyl-1-propyl // essigsäure	4-Äthyl-1-äthynyl-3-methyl //essigsäure	«,1-Dimethyl // essigsäure
H H	П	_H 16	(H)		$c_{2}^{\mathrm{H}_{2}}$	C.H.S	PE .		SH 2	C2H2	C2H5	
tbelle	6	X	8	8	c H2co C2H5	ව වැදි	CH 200 C2H5	82,89	828	B 28	03 ² ED	त्स(त्स्)०वट्य
빏		я1			B.	S _H S	n-C ₃ H ₇	1-C3B7	व्यट्ट=त्यव्य	n-C3H7	HCSC	8
		×	S	Ø	Ø	W	Ø	α	ω,	ω	w	Ø
		R ⁶		р - 9	ш	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	- ш
		B 5		¤	Ħ	Ħ	Ħ	· #4	Ħ	Ħ	₽,	Þ
	(2)	R4	H	Ħ	CH3	缸	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	C H 2	Ħ
		R3	经	щ	щ	Ħ	щ	Ħ	н	Ħ	Ħ	Ħ
		R ²	₽ 2	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	₽,	A.	₽,	Ħ
			95	96	76	8	. 83	100	101	102	50 -52	 ₹01

- 51 -

309811/1166

_
B
d
7
N
7
tse
ij
된
2
J
H
H
a
7
-
Ø
님
굅
-11

		säure			- 52	-			
(4)		1-Cyclohexyl- $pprox$, $lpha$ -dimethyl $//$ essigsäure	1—Phenyl // essigsäure	1-t-Butyl // essigsäure	1-Butyl // essigsäure	8-Methyl-1-propyl // essigsäure	1-(2-Thienyl) // essigsäure	6-Brom-1-propyl // essigsdure	6-Methoxy-1-methyl // essigsäure
	R.16	C2H5	C2 H5	C _B E	C2H5	SHS	C _B S	2H2	(H ₃
3	Ħ	C(CH ₃)2 CC ₂ H ₅	GH_200 CH_5	CH2CO	CH2CO C2H2	are ceres	CH2CO C2H2	area care	03 ² ED
	갶	\bigcap		t-C ₄ E9	p-C,H9	n-C3H7		n-C3H7	a.
m				Į.	å	å		n n	8
	×	<u>v</u>	vo .	ω t	9 -u	ω	s	ģ	σ.
	ж ⁶ х	оз н	w m				S		
				ω	ω	ω		တ	σ.
(2)	9 ⁵⁴	×	Ħ	ω	w H	7- CB 8	Ħ	5-Br 8	\$ COCH
(2)	R5 R6	щ	Ħ	E E	H	н 7-св ₃	Ħ	н 5-вт 8	н 5-осн
(5)	R ⁴ R5 R6	н	щ	H H	H	н н 7-сн ₂ в	H	н н 7-В- 8	н н 5003 в

-53-

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)

1.4	1	1			-	- 53 ~		•	2228	340
Produkt: (Formelanfang)-1,3,4,9-tetra-hydrothiopyrano-(3,4-b/-indol-1-(Formel	ende // Formelanfang // Formelende	(4)	6-Acetoxy-1-methyl // essigsäure	6-Benzyloxy-1-methyl // essigsäure	5-Methyl-1-propyl // essigsäure	7-Wethyl-1-propyl // essigsäure	<pre>%, < -Diathyl-8-fluor-1-vinyl // essigsäure</pre>	3,4-Diisopropyl-α-metäyl-6-nitro-1- vinyl // essigsäure	S CH3C=C CH(-CH) C2H (1-propynyl) // essigsäure	α, α-Diisopropyl-4-athyl-1-athynyl-8- methyl // essigsaure
		R16	C2H5	C _P E	C # 2	C. H.	C _B F	C _P H ₅	2H2	2 ^H 5
ster der	(R'-CO-Y-OR'C)	*	CH ₂ CO	GH GH GH	CH 500	88	c(c ₄ z)co c ₂ u ₅	сн(сн ₃)∞ с ₂ н ₅	ळ(मर्ट-स)ळ	HC≡C · C (4-0井) 2C C2 H5
Ketoester Formel VI) H (H)	댸	₽ 2	A 2	n-C, H,	n-C, H,	CH2=CH	CH2=CH	B3C≡C	 D≣CH
1		×	Ω,	CO	ß	Ø	Ø	α	ro.	ω
der		_В 6	5-ососи ₃	5-benzyl- 8	14-CH 2	6-CH ₂	₹-L	5-102	5-ਗ	7-CB3
eria] II		R5	н	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	# .	Ħ	pd ·
Ausgangsmaterial Formel II	(2)	48.	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	1-C3H7	#	20 Z
883		£7.	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	ш	B 3	m
		ભૂ	IEI	Ħ	Ħ	щ	M	1-C ₂ H ₇	E	н
Beisp.	E		113	1 1	115	911	भा	318	6 1 -54-	021

30981.1/1166

Tabelle II (Fortsetzung)	(4)	.сн(св.)co с2н5 1-Cyclopropyl-с, «-diäthyl-3,3-dimethyl-	C(CH ₃) ₂ co c ₂ H _{5 1-Cyclohexyl- <, <, 3,3-tetramethyl-4,4,7- triathyl // essigsäure}	- 54 -
I	ద	C H	E.S.	
abelle I	(3) Y	он(с в)со	с(сн ₃) ₂ со	_
EI	В	\triangle	\bigcirc	
	×	Ø	ល	-
	$_{ m R}^{ m 6}$	5-00-H2	6-c ₂ H5	_
	.) R ⁵	m ,	2, H 2, S	_
	(2 R ⁴	H	Cm ₃ C ₂ m ₅ C ₂ m ₅ (cm ₅	_
	P.3	ag Z	A	-
	R ²	A.	₽ Z	_
	7 '	द्य	क्ष	

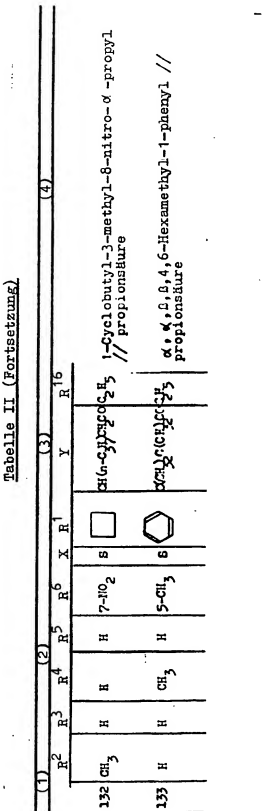
-55-

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)

		-tripropyl //	ısigsäure	,3,4,4,5-penta-	3-trimethyl 2	// essigsäure	// essig-		•	26 // (Isukdo.
(4)		&,3-Dimethyl-1-phenyl-4,4,5-tripropylessigsäure	lpha , $lpha$ -Dimethyl-1-phenyl $//$ essigsäure	1-Benzyl- α , α -diisopropyl-3,3,4,4,5-penta- äthyl // essigsäure	1-Benzyl-8-propionoxy- 4, 4,3-trimethyl // essigsäure	<pre>%,4-Dimethyl-1-(2-thienyl) // essigsäure</pre>	α, α-Dimethyl-1(2-thienyl) // essig- säure	1-Methyl // propionsëure	8-Acetoxy-&,3,3,4,4-pentamethyl-1-vinyl propionsäure	B, B-Diäthyl-7-hydroxy-1-(2-propynyl) //
	_R 16	C ₂ H ₂	C2H2	C2H	C215	C2H	C2H	C _H		
(3)	Y	cii(cii ₃)co	c(cu ₃)2co) 25 2 (4-6-11) 20 (2.12)	ω ² (² π))ο ³ πο√	оэ([£] но)но	00 ² ([£] H2)2	CH2CH2CO	ж ² сн(сн ₃)со с _д 5	H 2 00 (H 2)2 H2 H2 ZE2H
	. R.1			\bigcirc			.	CH ₃	S CH2 = CII	
	×	ह र्रिट्	Ø	2H 8	8 <u>25</u>	Ø	ω	œ	S CCH ₃ S	<u>ت</u>
	R6	115-11-4-1-G11	#	<u> </u>	တို	×	Ħ	Ħ	, 00	6-04 .
_	_R 5		×	C2H2	×	#	. #	Ħ	CH	=
2	R ⁴	R .	Ħ	G2H5	Ħ	CH ₃	Ħ	. #	Gì,	=
	R.3	н	×	C215	Ħ	Ħ	Ħ		CH ₂	
	R ²	CH ₃	Ħ	C. H.	GH 3	×	H	pc,	CH ₃	. =
1	1	123	427	125	- 126	123	128	621	3 -56	7

309811/1166



-57-

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)

		칕		•	- 57 -			2226
	(4)	1-Benzyl-8-brom- <- thyl-3-isopropyl-8-methyl // propionsäure	8-Chlor-3,4-diäthyl-1-(2-thienyl) // propionsäure	1,3-Dimethyl- <, <pre></pre> <pre>propionsture</pre>	4,4-Diäthyl-1-methallyl- α , α , β ,3-tetramethyl // propionsäure	1-Äthynyl-B,B,4,4-tetramethyl // propionsäure	1-Cyclmentyl-5-propionoxy-4-propyl- « , B, B-triäthyl // propionsäure	5-Wethoxy- &-methyl-1-phenyl-3- propyl // propionsäure
	.16:	C2H5	C2H2	C ₂ II ₅	£	GH ₃	# 2	C2H2
	*	-cH2 CH(CH3)CH(CH3CO C2H5	CH ₂ CH ₂ CH ₂	CH2C(n-c3H2)2co C2H2	жсецси си(си ₃)с(си ₃)го си ₃	с(сн ₃) ₂ сн ₂ со	c(c ₂₁₁₅) ₂ c(c ₂ H ₅)co c ₁₁₃	, сн ₂ сп(сн ₃)со
	RJ			GII,	क्रेट(खे)टार [ू]	нсвс	0	0
Ì	×	σ ₃	ω	w	υ	20	Ø	w
	R ₆	2	7-61	.	# 	#	- ASH	4-0CH
. [2	₹2	Ħ	*	=	C2H5	GH.	ä	=
	-⊅લ	H	CH _S	*	C215 C215	₽ <u>~</u>	rCH,	 M
	12°	Ħ		Ħ	=	. 🛱	Ħ	14
	R2	4 CH	C27	E C	ag Z	Ħ	=	35
F		Ť	135	136	RT.	138	<u>8</u> –58–	917

309811/1166

(Fortsetzung)	(4)		1-Benzyl-6-benzyloxy- < - thyl-4-ise- propyl // propionsäure	8-Chlor-B,3,3,4,4-pentamethyl-1-(2-thienyl) // Propionsäure	1-Methyl-6-nitro- α , α , β , β , β -penta- äthyl // propionsäure	1-Allyl-6-fluor- A-methyl-8,3,3-tri- äthyl // propionsäure	<pre>B-Propyl-1-(1-propynyl)-3,3,5-tri- äthyl // propionsäure</pre>	2 1-Cyclopropyl- $^{\circ}$, $^{\circ}$ 6-disthyl-6-sthoxy $^{\circ}$ 7/ propionsäure	c(cH ₃) ₂ CH(CH ₃)co c ₂ H ₂ x, B, B, 3, 3, 4, 4-Heptamethyl-1-phenyl- considere c ₂ H ₂ 7-propoxy // propionsäure c ₂ H ₂ c ₂	6340
orts		R 10	2, ₁ 2	C2H5	C2H5	C2115	CH ₃	2,H2	c ₂ II ₅	_
Tabelle II (F	(3)	¥	-сн ₂ си(с ₂ н ₅)со	сн(сн ₃)сн ₂ со	00 ² (51 ² 0)0 ² (A. ² 0)80	св е сисв си(с ₂ н ₅)си(ся ₃)со с ₂ 11 ₅	o2 ^H)CH ² Cu-c)	си(င ₂ မ ₅)сн(ငျှ္သည	с(сн ₃) ₂ сн(сн ₃)со	
		R.1	CH2	d _o	. B.	CH=CHCH	HOO HO	\triangle		_
		×	9	Ø	တ	ဟ	Ø	ဖ	:0	- -
		я	6-benzyl S oxy	7-61	5-402	7-7	4-c _H 2	6-0CH5	15 FD -	_
	H	H.	=	E .	Ħ	#	#	Ħ	-9 <u>-</u> 5	_
		B 4	£5,11,7	GH 2		×	Ħ	Ħ	CH.	_
		FE.	×	GH 3	· 51:	2H 2H2	2 ^H 5	=	GH,	-
•		R2	×	8	C2H5	2 ^H 2	02H5	# .	CH ₃	-
			141	375	143	114 C2H5CH5	145 62H5C2H5	9 -59		-

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)

		ta-		-	59 [°] –			2	22634
(4)		1-Benzyl-3,3-diathyl- K, K,B,B,6-penta- methyl // propionsäure	5-Hydroxy-3-propyl- α , α , β , β -tetramethyl-1-(2-thienyl) // propionsäur	1-Methyl // buttersäure	Y,3-Dimethyl-1-Ethyl // buttersäure G	c(c2H5)2CH2CH2CO c2H5 // buttersäure	on-cyt/comegyzico c2H5 3,3-Dimethyl-B, Y, Y,4-tetrapropyl-	1-Allyl-6,6,7,7-tetramethyl //	c, H, 7-Chlor-4, B, B, Y, Y, 4,4-heptaäthyl- 2,5 1-vinyl // buttersäure
	R16	C ₂ 115	C2115	CH5	2H5	C2H2	. С _Е В	C2H5	2H2 2H2
(3)	₽ı	-a2 c(cH3)2c(cH3)2c0 c2H5	C(CH ₃) 2(CH ₃) 2C0 (c ₂ H ₅	on ^z tn ^z to	сн(си ₃)си ₂ си ₂ со	с(с ₂ н ₅) ₂ си ₂ си ₂ со	०० न्यान्त्रे व्याकत्यान्य	CH2=CHCH2 [C(CH3)2]2CH2CO	oo(fa) eg (fa) oo (a)
	ሜ			GH ₃	c ₂ u ₅	n-C ₃ H ₇	S CH ₂ =CH	CH2=CHCH2	CH2-CH-
	<u>~</u> :-	íΔ	ശ	Ø	Ø	Ø	, N	٠,	
	ж ₆	5-CH ₃	FO-+	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ		C2H5 C2H5 6-C1
2	R2	Ħ	×	×	×	Ħ	H ·	×	2. E. S.
	77 C	Ħ	Ħ	×	Ħ	tr:	n-ÇH	Ħ	C2H2
	R2	2 F 5	=	# .	Ħ	CH.	CH 3	Ħ	×
Ц	_R 2	C2H5	3 5	. #	GH.	CH ₂	Э	# :	#
		148	149	150	4	152	<u>15</u> -68	151	155

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)

			ø.	-1yr	60 -	<u>, </u>	9.F.		6340
(4)		c ₂ H ₅ 1-Äthynyl- <, x, B, B, Y, Y, 4,5-octa- methyl // buttersäure	s cycech ch(c2h5) [c(2jh)]co c2h5 6-Acetoxy- x, x, B, B, Y, 3, 3, 4-octa- ithyl-1-(1-propynyl) // buttersäure	c ₂ H ₅ 1-Cyclobutyl- <, <, B, B, 4, 4-hexamethyl- buttersäure	cH ₂ CH(CH ₃)C(CH ₃)C(C ₂ H ₅ 5-Brom-1-cyclopentyl- κ, κ,β-tri-	CH ₂ CH ₂ C(C ₂ H ₅) ₂ CO C _H 1-Cyclopropyl- 4, 4,-diäthyl-3,3-di	8-Äthyl-d-methyl-1-phenyl // butter- säure	6-Fluor- 4,8, %,3,3,4-bexamethyl-1-phenyl // buttersäure	CHCA5CH2CH2DO C2H5 methyl // buttersäure
	R16,	C2H5	C2H5	c ₂ H ₅	C2H5	C2H5	G115	c _H S	C2H5
(3)	X	[c.(cH ₃) ₂] ₃ co	ංදි(දිද්දාමු (^{දි} ස්දා) ස	сн ₂ [с(сн ₃) ₃] ₂ со	сн ₂ сн(сн ₃)с(сц) ₂ დ	сн ₂ сн ₂ с(с ₂ н _{5) 2} со	CH2CH2CH(CH3)CO	CH(CH ₂)1 ₃ co	क्ट्रिसंग्राउ ^ट सर्ट्रास्क्रास्ट
	R	HCECH	ис ≡сн		0	\triangleleft			0
	×	ß	ν <u>α</u>	'n	Ŋ	တ	w	ഗ	ဟ
	R6	4-CII3	5-व्यत्त्व,	7-0CII ₃	4-Br	4-ncH	7-c25	5-F	4-cH3
(2)	R ⁵	Ħ	¤	cH ₂	Ħ	Ħ	Ħ	Ħ	×
	RI	CH ₃	c _H 5 c ₂ H5 c ₂ H5	CH ₂	Ħ	H	FE	ED 2	¤
	R2	Ħ	C2H5	æ	Ħ	CH ₃	æ	CH ₃	CH3 CH3
	⁷⁴ 2	н	CH _S	Ħ		- E	#	CH 2	CH ₃
		156	157	158	159	8	191	3-·:	163

309811/1166

Tabelle II (Fortsetzung)

(4)		1-Benzyl-3-äthyl-7-nitro- ϵ' , ß, Y -trimethyl // buttersäure	1-Benzyl-«, B-diäthyl-3,3-di- methyl-5-propyl // buttersäure	1-Benzyl-8-hydroxy- α, α, γγγ-tetra- methyl // buttersäure	5-Äthoxy- α , α , β , β , γ	7-Chlor- 4, 4,3,4,4-pentagthyl-1- (2-thienyl) // buttersäure
	; 91 ⁸	c ₂ H ₅	G.H.S	C2H5	CH S	R25
(3)	Å .	CH(CH ₂)1 ₅ co	CH2 CH2 CH(C2H5)]2co	CE (CII,) 2 CEC (CII) 200 C2115	[c(cH ₂) ₂]3co	сн ₂ сн ₂ с(с ₂ н ₅) ₂ со с ₂ н ₅
	4 .			Cer	Ø	Ø
	×	6)	Ø	to .	CO	Ŋ
	_R 6	6-N0 ₂	450-4-4	7-0H	4-CH	
4	×2	×	×	Ħ	22	c ₂ H ₅ 6-c1
\prod	74	Ħ	¤	Ħ		2 H S
	£3.	H	CH ₃	24	Ħ	z
	2	164 G215	165 CH3	K	£ .	25°
F		191	165	166	167 CH ₃	168 C245

-62-

Beispiel 169

1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/ $\overline{3}$,4-b7-indol-1-carboxaldehyd (XI; $R^1 = CH_3$, R^2 , R^3 , R^4 , R^5 und $R^6 = H$, und Y = CO)

Ein Gemisch des Ausgangsmaterials, Tryptophol (32,2 g, 0,2 Mol), Acetonylacetat (23,2 g, 0,2 Mol) und 3,2 g p-Toluolsulfonsäure in 500 ml Benzol wird 1½ Stunden in Gegenwart einer Dean-Stark-Wasserfalle am Rückfluß gehalten. Die Benzollösung wird mit 5%igem Natriumbicarbonat, Wasser, gewaschen, getrocknet und verdampft unter Bildung eines Öls.

Das Öl wird der Chromatographie auf einer Silikagelkolonne unter Verwendung von 10%igem Äthylacetat in Benzol als Eluierungsmittel unterworfen. Das Acetat 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-methanol-Acetat wird als Öl erhalten; KMR (CDCl₃) & 1,52(S,3H), 2,08(S,3H), 4,35(2H).

Dieses Acetat wird in 250 ml Methanol gelöst und bei Raumtemperatur gerührt. Zu dieser Lösung wird tropfenweise 20 ml 10N NaOH zugegeben. Die Hydrolyse läuft sofort ab. Der größte Teil des Methanols wird unter reduziertem Druck entfernt und Wasser zugegeben. Das Gemisch wird neutral gemacht und mit Chloroform extrahiert. Der Chloroformextrakt wird getrocknet und verdampft unter Bildung des primären Alkohols, 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-methanol (X; R¹ = CH₃, R², R³, R⁴, R⁵, und R⁶ = H, Y = CH₂ und R¹⁷ = H); Sohmelzpunkt 145 - 147°C; KMR(CDCl₃) 61,43(s,3H), 2,68(t, J = 5,5 cps,2H), 3,65 (d, J = 6 cps, 2H), 3,86

-63-

(t, J = 5.5 cps, 2H) nach Umkristallisieren aus Benzol-Petroläther.

N, N-Dicyclohexylcarbodiimid (17,36 g, 0,084 Mol) wird zu einer gekühlten Lösung des oben angegebenen primären Alkohols (6,09 g, 0,028 Mol) in 63 ml Dimethylsulfoxid-Benzol (2:1)der Trifluoressigsäure (1,12 ml, 0,014 Mol) und Pyridin (2,24 ml, 0,028 Mol) enthält, unter Rühren zugegeben. Die Reaktion wird bei Raumtemperatur unter Stickstoff 5 Stunden gerührt, dann wird das Gemisch mit 600 ml Äther verdünnt, wonach man tropfenweise eine Lösung von Oxalsaure (7,56 g) in 21 ml Methanol zugibt. Nach 30 Minuten wird Wasser (600 ml) zugegeben und das unlösliche Material gesammelt. Die organische Phase wird mit Wasser (2X) 5%igem wäßrigem Natriumbicarbonat (2X) und Wasser (2X) gewaschen. Nach Trocknen (MgSO₄) wird die organische Phase unter Bildung eines Öls verdampft. Das Öl wird durch Chromatographie auf Silikagel gereinigt. Das Eluieren mit 10%igem Äther in Benzol liefert die in der Überschrift bezeichnete Verbindung als Eluat; KMR (CDCL₃) 1,59(s,3H), δ 2,84(t,J = 5,5 cps,2H), 4,15(t, J = 5,5 cps, 2H.

Die Oxidation der zuletzt genannten Verbindung mit Silberoxid nach dem Verfahren von Delépine und Bonnet, a.a.0,
liefert 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol1-carbonsäure; KMR (CDCl₃) & 1,79(s,3H), 2,83(t,2H), 4,17
(t,2H), 9,20(1H), die mit dem in Beispiel 4 erhaltenen Pro-

-64-

dukt identisch ist.

Wenn man das Verfahren von Beispiel 169 durchführt, aber als Ausgangsmaterial eine äquivalente Menge des geeigneten Ausgangsmaterials der Formel II, wie sie beispielsweise in den Beispielen 1 - 168 beschrieben wurden, anstelle von Tryptophol verwendet, und wenn man eine äquivalente Menge des geeigneten Ketoalkohol-Niedrigalkylesters der Formel VIII verwendet, so erhält man die Säureverbindungen der Formel I, worin R⁷ Wasserstoff und Z Hydroxy ist, beispielsweise die entsprechenden Produkte der Beispiele 1 - 168.

Im besonderen führt beispielsweise nach dem Verfahren von Beispiel 169 die Verwendung von Indol-3-äthanthiol und Acetonylacetat zur Bildung von 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydro-thiopyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure, die mit dem Produkt von Beispiel 3 identisch ist. In ähnlicher Weise erhält man bei Verwendung von Tryptophol und 5-Acetoxypentan-2-on 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-propion-säure, die mit dem Produkt von Beispiel 2 identisch ist.

Beispiel 170

N, N, 1-Trimethyl-1, 3, 4, 9-tetrahydropyrano/ $\overline{3}$, 4-b7-indol-1-acetamid (I; R¹ = CH₃, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ = H, X = O, Y = CH₂CO und Z = N(CH₃)₂)

Unter Rühren wird zu einer Lösung von 1-Methyl-1,3,4,9tetrahydropyrano 2,4-b7-indol-1-essigsäure (15 €, 0,061 Nol), hergestellt wie in Beispiel 1, in trockenem Tetrahydrofuran -65-

309811/1166

(300 ml), gekühlt auf -5°C, Triäthylamin (18,5 g, 0,183 Mol) danach Äthylchlorformiat (16,6 g, 0,153 Mol) zugegeben. Das Gemisch wird bei -5°C 2 Stunden gerührt. Dieses Gemisch, das nunmehr das gemischte Anhydrid des oben angegebenen Ausgangsmaterials enthält, wird tropfenweise zu einer gekühlten, 40%igen, wäßrigen Lösung des Amins, Dimethylamin (225 ml) zugegeben. Das erhaltene Gemisch wird bei Raumtemperatur 1/2 Stunde gerührt. Der größte Teil des Tetrahydrofurans wird verdampft und der Rückstand zwischen Chloroform und Wasser aufgeteilt. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und unter reduziertem Druck verdampft. Der Rückstand wird der Chromatographie über Silikagel unterworfen. Das Eluieren mit 20%igem Äthylacetat in Benzol, danach Kristallisieren des Eluats aus Äthylacetat liefert die in der Überschrift bezeichnete Verbindung; Schmelzpunkt 149 - 151°C, Y CHCl 3 3375, 1634 cm^{-1} .

In ähnlicher Weise, wobei man jedoch Dimethylamin durch eine äquivalente Menge Ammoniumhydroxid (konzentriert), bzw. Methylamin (30%ige wäßrige Lösung), n-Hexylamin (20%-ige wäßrige Lösung), Diäthylamin (30%ige wäßrige Lösung) oder Anilin (20%ige wäßrige Lösung), ersetzt, erhält man 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-acetamid; Schmelzpunkt 158 - 160°C,

N,1-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano $\sqrt{3}$,4-b7-indol-1-acetamid; Schmelzpunkt 138 - 140°C,

-66-

N-(Hexyl)-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano $\sqrt{3}$,4- $\sqrt{2}$ -indol-1-acetamid,

N,N-Diäthyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-acetamid; Schmelzpunkt 99°C, und

N-Phenyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-acetamid; Schmelzpunkt 205 - 208°C.

Wenn man das Verfahren von Beispiel 170 durchführt, aber als Ausgangsmaterial eine äquivalente Menge eines der Säureverbindungen der Formel I, wie in den Beispielen 2 – 168 beschrieben, anstelle von 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano- $\sqrt{3}$,4- $\sqrt{6}$ -indol-1-essigsäure verwendet, und wenn man eine äquivalente Menge eines geeigneten Amins, wie Ammoniak oder ein primäres oder sekundäres Amin, wie in Beispiel 170 beschrieben, verwendet, dann erhält man die entsprechende Amidverbindung der Formel I $\sqrt{2}$ = NH₂, NH $\sqrt{2}$, NHCH₃, N(CH₃)₂, NH(n-C₆H₁₃) oder N(C₂H₅)₂Z.

Beispiele solcher Amide sind als Produkte in den Tabellen
III und IV zusammen mit dem geeigneten Ausgangsmaterial und
dem zur Herstellung des Amids verwendeten Amins angegeben.
In jedem Falle ist das Ausgangsmaterial durch das Beispiel
angegeben in dem es hergestellt wird.

-67-

Bei- spiel		Amin	Produkt: /(Formelanfang)-1,3,4,9-te- tradaropyranol/3,4-b/-indol-1-(For- melande)/
-(1)	(2)	(3)	Formelanfang // Formelende
171	2	CH 2 13H 2	N,1-Dimethyl // propionamid, Schmelzpunkt 149 - 150 C
172	2	1H 3	1-Methyl // propionamid
173	· 2 、	(CH ³) ² NH	N,N,1-Trimethyl // propionamid
174	2	n-c6H13NH2	N-Hexyl-1-methyl // propionamid
175	2	(c ₂ 11 ₅) ₂ 11H	N,N-Diathyl-1-methyl //propionamid
176	4	CH_NH 3°2	N,1-Dimethyl // carbonsäureamid
177	4	NH 3	1-Methyl //carbonsäureamid, Schmp. 188 - 189°C
178	14	(CH ₃)2NH	N,N,1-Trimethyl // carbonsäureamid
1.79	14	n-C ₆ H ₁₃ NH ₂	N, Hexyl-1-methyl //carbonsäureamid
180	h.	(c ₂ H ₅) ₂ NH	N,N-Diathyl-1-methyl // carbon-
181	5	CH ² NH	N,3-Dimethyl-1-äthyl // carbon- säureamid
182	8	NH ₂	8-Athyl-1-ithynyl-N-phenyl // carbonsäureamid
183	9	(CH ₃)2NH	1-Cyclopropyl-N,N-dimethyl-4-iso- propyl // carbonsäureamid
184	; 11	n-C H NH 16 13 2	N-Hexyl-1-phenyl //carbonsäureamid
185	12	(C2H5)2NH	1-Benzyl-3-methyl-N,N,3-triäthyl-// carbonsäureamid
186	14	(CH) NII	N,N,1,4-Tetramethyl //acetamid
187	15	CII3NH2	1-Athyl-H-methyl // acetamid
1.88	15	M ₃	1-Äthyl // acetamid
189	15	(CII ₃) ₂ NII	N,N-Dimethyl-1-athyl//acetamid
3.90	15	n-C ₁₆ H _{1.3} NH ₂	1-Äthyl-N-hexyl // acetamid
1.91	15	(c ₂ H ₅) ₂ mi	N,N,1-Triäthyl // acetamid

Nr. des Beispiels, in dem das Ausgangsmaterial hergestellt wird. -68-

- 63 Tabelle III (Forts.tzung)

(1)	(2)	(3)	(4)
192	16	CH WII	N-Methyl-1-propyl // acetamid
193	16 -	NHz	1-Propyl // acetamid
194	16	(CH ₃) ₂ NH	N,N-Dimethyl-1-propyl//acetomid
195	16	n-C6H13HH	N-Hexyl-1-propyl // acetamid
196	16	(CH) IH	N,N-Dilithyl-1-propyl // acctamid
197	17	CH NH 2	1-Isopropyl-N-methyl // acetamid
198	17	mi-3	1-Isopropyl // acetamid
199	17	(C, H,) NH	N,N-Dilthyl-1-isopropyl//acetamid
200	1.9	Cit link	N,3-Dimethyl-1-propyl // acetamid
201	19	INH 2	3-Methyl-N-phonyl-1-propyl // acetemid
202	19	(cii²) ⁵ jih	1-Propyl-N,N,3-trimethyl//acetamid
203	19	n-C6H13HH2	N-Hexyl-3-methyl-1-propyl // acetamid
204	19	(c ₂ H ₅) ₂ NH	N,N-Diathyl-3-methyl-1-propyl // acetamid
205	21 '	CH NH	N, ベ,1-Trimethyl // acetamid
206	21	NH _z	X,1-Dimethyl // acetamid
207	21	(CH ₃) ₂ NH	N,N, \propto ,1-Tetramethyl $//$ acetamid
208	51	n-CH IIII	lpha ,1-Dimethyl-N-hexyl // acetamid
209	· 21	(C ₂ H ₅) ₂ NH	N,N-Diüthyl- α ,1-dimethyl // acetamid
570	22	сн ₃ ин	1-Cyclohexyl-N, \propto , \prec -trimethyl // acetanid
211	23	(c ₂ 11 ₅) ₂ NH	N,N,Dimthyl-1-phenyl // acetamid
3-7 1			

- 69 -Tabelle III (Fortsetsung)

		an de la de la designa provincia de la companya de	(4)
515	26 .	CIL ³ MI	N,8-Dimethyl-1-gropyl//acetami
213	31.	ип	6-Benzyloxy-1-methyl // acetam
21h	32	(CH ₃) ₂ NH	1-Propyl-N,N,5-trimethyl // acetamid
215	<i>3</i> 8	n-C H NH 6 13 2	1-Cyclopropyl- &, & -diathyl-3, dimethyl-6-athoxy-N-hexyl // acctamid
216	43	(CH ₃)2NH	1-Benzyl-N,N, &, &,3-pentameth; 8-propionoxy // acetamid
217	46	сн3иг5	5-Jod-1-isopropyl-N-methyl // propionamid
218	119	NH ₂	1-Cyclobutyl-3-methyl-8-nitro- propyl // propionamid
219	54	(CH ₃)2HH	4,4-Diathyl-N,N, &, &, B,3-hexa methyl-1-methallyl/propionami
220	57	(c2H5)2NH	N,N-Diathyl-5-methoxy-&methyl-phenyl-3-propyl // propionamid
221	62	CH ₃ NH ₂	N-Methyl-G-propyl-1-(1-propynyl 3,3,5-triathyl // propionamid
222	63	₩ ₅	1-Cyclopropyl- <, B-diäthyl-6- äthoxy-N-phenyl // propionamid
223	67	(Cil_) NH	N,N,1-Trimethyl // Butyramid
224	67	CH NH	N,1-Dimethyl // butyramid
225	67	NH 2	1-Methyl // butyramid
226	67	n-c6H13NH2	N-Hexyl-1-methyl // butyramid
227 ·	70	CII3NII2	B, 7, 7,4-Tetrapropyl-N,3,3-trimethyl-I-vinyl // butyramid

Tabelle III (For meizung)

. 44			
228	71	(c ₂ n ₅)2nn	1-Allyl-N, M-disthyl-B, B, 7, 7-tetra- methyl // butyramid
229	73	(cH ²) ² MI	N,N, α , α , β , β , γ , γ , 4,5-decame thyl-1-2 thynyl // butyramid
230	76	· . 2	5-Brom-1-cyclopentyl-x, x, G-tri-methyl // butyramid
231	78	CH NH	8-Athyl-H, < -dimethyl-1-phenyl // tutyramid
232	80	(с ₂ н ₅) ₂ ин	1-Phonyl-N,N, &, Y -tetraäthyl-3,3,-5-trimethyl // butyramid
233	82	n-c6 ^{il} 13 ^{NH} 2	1-Benzyl- &, G-diathyl-3,3-di- methyl-N-hexyl-5-propyl//butyramid
			_

Tabelle IV

	Bei- spiel	Ausg. Mat. x Beisp.	Amin	Produkt: /(Antangsformel)-1,3,4,9-te-tranydrotniopyrano-/3,4-b/-indol-1-(Formelende)/
	(1)	(2)	(3)	Formelcofang // Formelende (4)
1	234	3	CH_NH	N,1,-Dimethyl // acctamid
	235	3	NH	1-Methyl // acetamid
	236	.3	n-C6H13NII	M-Hexyl-1-methyl // acetamid
	237	3	(CH ₃)2NH	N,N,1-Trimcthyl // acetamid
	238	3	(c2H5)2NH	N, N-Diathyl-1-methyl // acetamid
	239	129	CII 3NII 2	N,1-Dimethyl // propionamid
	240	129	11113	1-Methyl // propionamid
	241	129	(CH ₃) IIII	N,N,1-Trimethyl // propionamid
	242	129	n-C6H NH	N-Hexyl-1-methyl // propionamid
	243	129	(c ₂ H ₅) ₂ NH	N,N-Disthyl-1-methyl//propionumid
	244	87	CH NH	N,1-Dimethyl // carbonsäureamid
	245	87	^{11H} 3	1-Methyl // carbonsäureamid
i	246	87	(CH ₃) ₂ NH	N,N,1-Trimethyl//carbonsäureamid
	247	· 87	n-CH NH2	N-Hexyl-1-methyl//carbonsäureamid
	248	87	(c ⁵ 11 ²) ⁵ 1111	N,N-Diäthyl-1-methyl // carbon- säureamid
	249	. 88	CH-IH-2	N,3-Dimethyl-1-äthyl-//carbon-
	250	91	11113	süureamid 8-Äthyl-1-äthynyl//carbonsäureamid
	251	92 .	(cii ₃) ₂ nH	1-Cyclopropyl-N,N-dimethyl-4-iso- propyl // carbonsaureamid
	252	914	n-C H EH 2	N-Hex; 1-1-phenyl //carbonsitureamid
	253	95	(c ² H ²) ² HH	1-Benzyl-3-methyl-N,N,3-triathyl- // carbousEurcamid
		-17		•

Kurmer des Beispiels, in dem das Ausgangsmaterial hergestell wird.

- 72 -Tabelle IV (Forusetzung)

(1)	(2)	(3)	(4)
254	97	(CH ₃)2NH	N,N,1,4-Tetramethyl //acetamid
255	98	CH3NH2	1-Athyl-N-methyl // acetamid
256	98	NH ₃	1-Athyl // acetamid
257	98	(cH ₃)2NH	N, N-Dimethyl-1-äthyl//acetamid
258	98	n-c ₁₆ H ₁₃ lH ₂	1-Äthyl-N-hexyl // acetamid
259	98	<u>"(с⁵п²)</u> 5пн.	N,N,1-Triäthyl // acetamid
260	99	CH_NH 3 2	N-Methyl-1-propyl // acetamid
261	99	INH ₃	1-Propyl // acetamid
. 262	99	(CH ₃)2NH	N, N-Dimethyl-1-propyl//acetamid
263	99	n-C6H13NH2	N-Hexyl-1-propyl // acetamid
264	99	(c, H,), NH	N,N-Diäthyl-1-propyl // acetamid
265	100	CH ³ MH ⁵	1-Isopropyl-N-methyl // acetamid
266	100	NH ₃	1-Isopropyl // acetamid
267	100	(C H) NH	N,N-Diathyl-1-isopropyl//acetamid
268	102	CH NH	N,3-Dimethyl-1-propyl//acetamid
269	102	¹¹¹¹ 3	3-Methyl-1-propyl // acetamid
270	. 102	(сн ₃) ² ин	1-Propyl-N,N,3-trimethyl //
271	102	n-C6H13NH2	N-Hexyl-3-methyl-1-propyl // acetamid
272	102	(c ₂ H ₅)2NH	N,N-Diathyl-3-methyl-1-propyl // acetamid

- 73-Tabelle IV (Fortsetzung)

(1)	(2)	· (3)	(4)
[1	[
273	104	CII_NH	N, 人, 1-Trimethyl // acetamid
274	104	NH ₃	ل ,1-Dimethyl // acetamid
275	104	(CR ₃) ₂ NH	N,N, &,1-Tetramethyl // acetamid
276	104	n-CH NH 2	
277	104	(с ₂ н ₅) ₂ мн	N,N,-Diäthyl- &,1-dimethyl // acetamid
278	105	CH ³ NH	1-Cyclohexyl-N, &, &-trimethyl // acetamid
279	106	(c ₂ H ₅) ₂ NH	N, N-Diathyl-1-phenyl // acetamid
280	109	CH3HH2	N,8-Dimethyl-1-propyl//acetamid
281	111	NH ₂	6-Brom-1-propyl // acetamid
282	117	(CH ³) ⁵ kH	α , α -Diäthyl-N, N-dimethyl-8-fluor-1-vinyl // acetamid
283	121	n-C6H13NH2	1-Cyclopropyl-d, d-diathyl-3,3-dimethyl-6-athoxy-N-hexyl //acetamid
284	126	(CH ₃) ₂ NH	1-Benzyl-N,N, &, &, 3-pentamethyl-8-propionoxy // acetamid
285	128	CH ³ MH ⁵	1-(2-Thienyl)-N, \propto , \propto -trimethyl // acetamid
286	132	ин ⁵	1-Cyclobutyl-3-methyl-8-nitro- <- propyl // propionamid
287	137	(CII ²) ² NH	4,4-Diathyl-N,N,d,d,B,3-hexa-methyl-1-methallyl // propionamid
288	140	(c ⁵ H ²) ⁵ lifi	N,N-Diathyl-5-methoxy- <-methyl-1-phenyl-3-propyl // propionamid

-74-Tabelle IV (Fortsetzung)

-/1\in	70.	7.7	
	(2)	(3)	(4)
289	145	CH ₃ NH ₂	N-Methyl-G-propyl-1-(1-propynyl)-3,3,5-triathyl // propionamid
290	146	—WII ^S	1-Cyclopropyl- &, &-diathyl-6- athoxy-N-phenyl//propionamid
291	150	(CH ₃)2NH	N,N,1-Trimethyl // butyramid
292	150	-CH ³ NH ⁵	N,1-Dimethyl // butyramid
293	150	MH ^S	1-Methyl-N-phenyl //butyramid
294	150	n-C6H13NH2	N-Hexyl-1-methyl // butyramid
295 ·	153	CH3NH2	`B, Y, 4-Tetrapropyl-N,3,3- trimethyl-1-vinyl//butyramid
296	154	(c ₂ H ₅) ₂ NH	1-Allyl-N,N-diathyl-B,B,Y,Y,- tetramethyl // butyramid
297	. 155	(сн ₃)2 _{ин}	7-Chlor-N, N-dimethyl- α , B, B, -7, 7, 4, 4-heptyäthyl-1-
298	159	. NH ^S	athynyl // butyramid 5-Brom-1-cyclopentyl-d,d,B- trimethyl // butyramid
299	161	сн ₃ кн ₂	N, & -Dimethyl-8-athyl-1-phenyl//butyramid
300	163	(C ₂ H ₅) ₂ NH	1-Phenyl-N,N, &, Y-tetraäthyl- 3,3,5-trimethyl // butyramid
301	165	n-c6H13NH2	1-Benzyl-&, g-diäthyl-3, 3-di- methyl-N-hexyl-5-propyl//butyrami
302	168	CH3NH2	7-Chlor-N-methyl-&, &,3,4,4-pentathyl-1-(2-thienyl)// butyramid
			t

Beispiel 303

1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/ $\overline{3}$,4-b7-indol-1-carboxamid (I; R¹ = CH₃, R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ = H, X = 0, Y = C0 und Z = NH₂)

Man folgt dem Verfahren von Beispiel 1, verwendet aber eine äquivalente Menge Pyruvamid anstelle von Äthylacetoacetat und erhält 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-carboxamid; Schmelzpunkt 188 - 189°C nach Umkristallisieren aus Benzol-Hexan, das dem Produkt von Beispiel 177 identisch ist.

In ähnlicher Weise erhält man, wenn man eine äquivalente Menge des geeigneten Ausgangsmaterials der Formel II anstelle von Tryptophol, zusammen mit dem geeigneten α -, β -, Y- oder δ -Ketoamid verwendet, die in den Tabellen III und IV angegebenen Produkte. Wenn man beispielsweise Tryptophol (II; R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 = H und X' = OH) und das β -Ketoamid, N,N-Dimethyl-acetoacetamid in dem Verfahren dieses Beispiels verwendet, so erhält man N,N,1-Trimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano $\sqrt{3}$,4-b $\sqrt{1}$ -indol-1-acetámid, das mit dem Produkt von Beispiel 170 identisch ist.

Beispiel 304

1.9-Dimethyl-1.3.4.9-tetrahydropyrano/3.4-b7-indol-1-essigsäure (I; \mathbb{R}^1 und \mathbb{R}^7 = \mathbb{CH}_2 , \mathbb{R}^2 , \mathbb{R}^3 , \mathbb{R}^4 , \mathbb{R}^5 und \mathbb{R}^6 = H, X = 0, Y = $\mathbb{CH}_2\mathbb{C}$ 0 und Z = \mathbb{O} H

1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-essigsäure (10 g, 0,04 Mol), hergestellt wie in Beispiel 1 be-

-76-

schrieben, in 150 ml Tetrahydrofuran wird tropfenweise unter Rühren einer Suspension von Natriumhydrid (4,4 g der 55%igen Lösung) in 200 ml Tetrahydrofuran zugegeben. Dieses Gemisch wird bei 50°C unter Rühren 2 Stunden erhitzt. Methyljodid (14,2 g, 0,1 Mol) wird tropfenweise zugegeben und das Erhitzen und Rühren weitere 2 Stunden fortgesetzt.

Nach Kühlen wird Wasser zugegeben bis die Lösung klar ist. Das Tetrahydrofuran wird unter reduziertem Druck abgedampft und der Rückstand in Wasser und Benzol aufgeteilt. Die wäß-rige Phase wird einmal mit Benzol gewaschen, mit HCl sauer gemacht und mit Benzol (3x) extrahiert. Die organische Phase wird mit Wasser gewaschen, über Natriumsulfat getrocknet und mit Holzkohle behandelt. Die organische Schicht wird verdampft. Der Rückstand wird aus Benzol und dann aus Äther-Petroläther auskristallisiert, wodurch die in der Überschrift bezeichnete Verbindung erhalten wird; Schmelzpunkt 105 - 108°C; KMR (CDCl₃) § 1,73 (S,3H), 2,83 (t, J = 5,5,2H), 3,0 (2H), 3,68 (3H), 4,08 (t, J = 5,5, 2H), 7,34 (4H), 9,47 (1H).

In der gleichen Weise, wobei man jedoch Methyljodid durch eine äquivalente Menge Äthyljodid oder Propyljodid ersetzt, erhält man 9-Äthyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-essigsäure; Schmelzpunkt 134 - 136°C, bzw. 1-Methyl-9-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-essigsäure; Schmelzpunkt 120 - 122°C.

-77-

2226340

Wenn man das Verfahr n von Beispiel 304 durchführt, jedoch als Ausgangsmaterial eine äquivalente Menge der Säureverbindungen der Formel I, d.h. Verbindungen der Formel I, worin R⁷ Wasserstoff und Z Hydroxy ist, wie sie in den Beispielen 1 - 168 beschrieben sind, anstelle von 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure, und wenn man eine äquivalente Menge eines geeigneten Niedrigalkyl- oder Niedrigalkenylhalogenids verwendet, erhält man die entsprechenden N-alkylierten Säureverbindungen der Formel I, worin R⁷ Niedrigalkyl oder Niedrigalkenyl ist. Beispiele dieser zuletzt angegebenen Verbindungen sind als Produkte in den Tabellen V und VI zusammen mit dem geeigneten Ausgangsmaterial und dem zur Herstellung verwendeten Alkyl- oder Alkenylhalogenid angegeben. In jedem Falle ist das Ausgangsmaterial durch das Beispiel angegeben nach dem es hergestellt ist.

- 78 -Tabell V

	ei- piel	Ausg. mat. Beisp	_ Alkenyl-	Produkt: /(Formelanfang)-1,3,4,9-te- trahydropyrano/3,4-b/-indol-1-(For- melende)/ Formelanfang // Formelende
_	(1)	(2)	(3)	(4)
	305	1	CH ₂ =CHCH ₂ Br	9-Allyl-1-methyl//essigsäure; Schmelzpunkt 103 - 105°C
	306	1	CH ₂ =CHB _r	1-Methyl-9-vinyl//essigsäure
	307	1	CH2=C(CH3)CH2Br	
	308	. 2	n-C ₃ H ₇ I	1-Methyl-9-propyl//propionsäure
	309	2	сн31	1,9-Dimethyl//propionsäure
	310	2	CH ₂ =CHBr	1-Methyl-9-vinyl//propionsäure
	311-	2	CH2=CHCH2CI	9-Allyl-1-methyl//propionsaure
	312	4	CH ₃ I	1,9-Dimethyl//carbonsäure
	313	4	CH2=CHBr	1-Methyl-9-vinyl//carbonsäure
	314	7	CH ₃ I	6-Hydroxy-1-(1-propenyl)-3,3,9- trimethyl//carbonsäure
	315	9	сн_сн=снв-	1-Cyclopropyl-4-isopropyl-9- (1-propenyl)//carbonsäure
	316	n	1-C3H7I	9-Isopropyl-1-phenyl//carbon- säure
	317	15	CH ² I	1-Äthyl-9-methyl//essigsäure
	318	15	с ₂ н ₅ с1	1,9-Diäthyl//essigsäure
	319	15	CH2=CHCH2Br	9-Allyl-1-äthyl//essigsäure
	320	15	CH ₂ =CHBr	1-Athyl-9-vinyl//essigsaure
	321	16	CH ₃ I	9-methyl-1-propyl//essigsaure
	322	16	n-C3H7C1	1,9-Dipropyl//essigsäure
	323	16	CH2=CHCH2Br	9-Ally1-1-propyl//essigsaure
	324	16	CH2=C(CH3)CH2Br	9-Methally1-1-propy1//essigsaure

x Nr. des Beispiels, in welchem das Ausgangsmaterial .hergestellt wird

-79-

-79-Tabelle V (Fortsetzung)

(1)	(2) (3)	(4)
325 .	17	CH3I	9-Methyl-1-isopropyl//essigsaure
326	17	CH ₂ =CHBr	1-Isopropyl-9-vinyl//essigsäure-
327	19	n-C ₃ H ₇ C1	1,9-Dipropyl-3-methyl//essigsaure
328	19	CH ₂ =CHCH ₂ Br	9-Allyl-3-methyl-1-propyl/essig- saure
329	21	CH ₃ I	α,1,9-Trimethyl//essigsaure
330	21	сн2=снвъ	<pre>a,1-Dimethyl-1-vinyl//essigsaure</pre>
331	22	n-C ₃ H ₇ Cl	1-Cyclohexyl-α,α-dimethyl-9- propyl//essigsäure
332	27	сн ₂ =снсн ₂ 1	9-Allyl-1-(2-thienyl)//essigsaure
333	29	CH ₃ C1	1,9-Dimethyl-6-methoxy//essig- saure
334	. 34	CH ₂ =CHBr	6-Nitro-1-propyl-9-vinyl// essigsäure
335	40	C ₂ 11 ₅ C1	α,3-Dimethyl-9-äthyl-1-phenyl- 4,4,5-tripropyl//essigsäure
336	42	CH ₂ =CHCH ₂ Br	9-Allyl-1-benzyl-α,α-diisopropyl- 3,3,4,4,5-pentaäthyl//essigsäure
337	48	c ₂₁₁ 51	7-Hydroxy-1-(2-propynyl)-8,8,9- triathyl//propionsaure
338	49	CH ₃ 1	1-Cyclobuty1-3,9-dimethyl-8-nitro α-propyl//propionsäure
339	54	сн ₂ =с(сн ₃)сн ₂ с1	4,4-Diäthyl-1,9-dimethallyl-α,α,β,- 3-tetramethyl//propionsäure
340	59	CH2=CHCH2Br	9-Allyl-8-chlor-8,3,3,4,4- pentamethyl-1-(2-thienyl)// propionsaure
341	60	CH ₂ =CHC1	1-Methyl-6-nitro- $\alpha,\alpha,\beta,\beta,3$ -penta- äthyl-9-vinyl//propionsäure

The Market Control of the State of the Control of the Contr

(1)	(2)	(3)	(4)
342	63	с ₂ н ₅ с1	1-Cyclopropyl-6-äthoxy-α,β,9- triäthyl//propionsäure
343	67	CH3I	1,9-Dimethyl// buttersäure
344	67	CH2=CHCH2C1	9-Allyl-1-methyl// buttersaure
345	68	с ₂ н ₅ с1	1,9-Diathyl-Y,3-dimethyl//
346	70	CH ₂ =CHBr	buttersäure 3,3-Dimethyl-1,9-divinyl-8,7,7,- 4-tetrapropyl// buttersäure
347	72	CH ₂ =CliBr	7-Chlor-1,9-divinyl-α,β,β,γ,γ,- 4-heptaäthyl// buttersäure
348	78	c ₂ "51	8,9-Diäthyl-\alpha-methyl-1-phenyl// buttersäure
349	82	CII,I	1-Benzyl-a, B-diäthyl-5-propyl- 3,3,9-trimethyl//buttersäure
350	85	C2H5Br	7-Chlor-α,α,3,4,4,9-hexaäthyl- 1-(2-thienyl)// buttersäure
			and a substitution of the

	Bei- spiel	Ausg mat. Beis	Alkenvl-	Produkt: /(Formelanfang)-1,3,4,9-tetra- hydrothiopyrano/3,4-b/-indol-1-(For- melende)/
	(1)	(2)	\ /2\	Formelanfang//Formelende
		(2) (3)	(4)
	351	3	CH2=CHCH2Br	9-Allyl-1-methyl//essigsäure
	352	3	CH ₃ I	1,9-Dimethyl//essigsäure
	353	3	CH ₂ =C(CH ₃)CH ₂ Br	1-Methyl-9-methallyl//essigsäure
	354	129	n-C ₃ H ₇ I	1-Methyl-9-propyl//propionsäure
	355	129	CH3I	1,9-Dimethyl//propionsäure
	356	129	CH ₂ =CHBr	1-Methyl-9-vinyl//propionsäure
	357	129	CH2=CHCH2C1	9-Allyl-1-methyl//propionsäure
	358	87	CH_I	1,9-Dimethyl//carbonsäure
	359	87	CII ₂ =CHBr	1-Methyl-9-vinyl//carbonsaure
	360	90	CH3I	6-Hydroxy-1-(1-propenyl)-3,3,9- trimethyl//carbonsäure
	361	92	сн ₃ сн=снв _г	1-Cyclopropyl-4-isopropyl-9- (1-propenyl)//carbonsäure
	362	94	2-C3H7I	9-Isopropyl-1-phenyl//carbon- säure
	363	98	CH3I	1-Äthyl-9-methyl//essigsaure
	364	98	с ₂ н ₅ с1	1,9-Diäthyl//essigsäure
	365	98	CH ₂ =CHCH ₂ Br	9-Allyl-1-äthyl//essigsäure
	366	98	CII ₂ =CHBr	1-Athyl-9-vinyl//essigsäure
	367	99	CH3I	9-Methyl-1-propyl//essigsäure
1	368	99	n-C ₃ H ₇ C1	1,9-Dipropyl//essigsäure
	369	99	CII ₂ =CHCH ₂ Br	9-Ally1-1-propyl//essigsäure
٠		1	1	

x Nr. des Beispiels, in welchem das Ausgangsmaterial hergestellt wird

(1)	(2)	(3)	(4)
370	99	CH2=C(CH3)CH2Br	9-Methallyl-1-propyl//essigsäure
371	100	CH3I	9-Methyl-1-isopropyl//essigsäure
372	100	CH ₂ =CHBr	1-Isopropyl-9-vinyl//essigsaure
373	102	n-c ₃ H ₇ C1	1,9-Dipropyl-3-methyl//essig- säure
. 374	102	CH2=CHCH2Br	9-Allyl-3-methyl-1-propyl// essigsäure
375	104	CH_I	α , 1, 9-Trimethyl//essigsäure
376	104	CH ₂ =CHBr	α,1-Dimethyl-1-vinyl//essigsäure
377	105	n-C3H7C1	1-Cyclohexyl-α,α-dimethyl-9- propyl//essigsäure
378	110	CH2=CHCH2I	9-Allyl-1-(2-thienyl)//essigsäure
379	112	CH ₃ C1	1,9-Dimethyl-6-methoxy//essig- säure
380	117	CH ₂ =CHBr	α,α-Diäthyl-1,9-divinyl-8- fluor//essigsäure
381	123	с ₂ н ₅ с1	α,3-Dimethyl-9-äthyl-1-phenyl- 4,4,5-tripropyl//essigsäure
382	125	CH ₂ =CHCH ₂ Br	9-Allyl-1-benzyl- α,α - diisopropyl-3,3,4,4,5- pentaäthyl//essigsäure
383	131	с ₂ н ₅ 1	7-Hydroxy-1-(2-propynyl)- ß,ß,9-triäthyl//propionsäure

(1)	(2)	(3)	(4)
384	132	CH3I	1-Cyclobutyl-3,9-dimethyl-8- nitro-α-propyl//propionsäure
385	137	сн ⁵ =с(сн ³)сн ⁵ ст	4,4-Diäthyl-1,9-dimethallyl- α,α,β,3-tetramethyl//propionsäure
386	142	CH ₂ =CHCH ₂ Br	9-Allyl-8-chlor-8,3,3,4,4- pentamethyl-1-(2-thienyl)// propionsäure
387	143	CH ₂ =CHC1	1-Methyl-6-nitro-α,α,β,β,3-penta- äthyl-9-vinyl//propionsäure
388	146	с ₂ н ₅ с1	1-Cyclopropyl-6-äthoxy-α,β,9- triäthyl//propionsäure
389	150	CH3I	1,9-Dimethyl// buttersaure
390	150	CH2=CHCH2C1	9-Allyl-1-methyl// buttersäure
391	151	c ² #2c1	1,9-Diäthyl-7,3-dimethyl// buttersäure
392	153	CH2=CHBr	3,3-Dimethyl-1,9-divinyl-8,7,7,-4-tetrapropyl//buttersäure
393	155	CH ₂ =CHBr	7-Chlor-1,9-divinyl-a,B,B,\gamma,\gamma,- 4,4-heptaäthyl// buttersäure
394	161	C2H2I	8,9-Diäthyl- α -methyl-1-phenyl//buttersäure
395	165	CH ² I	1-Benzyl-α, β-diäthyl-5-propyl- 3,3,9-trimethyl//buttersäure
396	168	C ₂ H ₅ Br	7-Chlor-α,α,3,4,4,9-hexaäthyl- 1-(2-thienyl)// buttersäure
		·	

Beispiel 397

Folgt man dem Verfahren von Beispiel 304, verwendet aber als Ausgangsmaterial eine äquivalente Menge der Esterverbindungen der Formel I, worin R⁷ Wasserstoff und 2 Niedrigalkoxy ist, wie man sie vor der Hydrolyse in Beispiel 1 und 3 bis 168 erhält, anstelle der 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure und verwendet man eine äquivalente Menge eines geeigneten Niedrigalkyl- oder Niedrigalkenylhalogenids, dann erhält man die entsprechenden N-alkylierten Esterverbindungen der Formel I, worin R⁷ Niedrigalkyl oder Niedrigalkenyl ist.

Wenn man beispielsweise dem Verfahren von Beispiel 304 folgt, so erhält man durch Ersatz der 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b/-indol-1-essigsäure durch eine äquivalente Menge ihres entsprechenden Äthylesters, wie in Beispiel 1 beschrieben, und dann unter Verwendung des gleichen Alkylhalogenids, Methyljodid 1,9-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b/-indol-1-essigsäure-äthylester.

In ähnlicher Weise erhält man, wenn man anstelle von 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure eine äquivalente Menge von 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydrothipyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure-methylester, wie in Beispiel 3 beschrieben, verwendet, 1,9-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydrothipyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure-methylester.

Folgt man dem Verfahren von Beispiel 170, verwendet aber

2226340

als Ausgangsmaterial eine äquivalente Menge von einer der N-alkylierten Säureverbindungen der Formel I, wie sie in den Beispielen 304 - 396 beschrieben wurden, anstelle von 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b - indol-1-essigsäure, und verwendet man eine äquivalente Menge eines geeigneten Amins, wie Ammoniak oder eines primären oder sekundären Amins, wie in Beispiel 170 beschrieben, dann erhält man die entsprechende Aminverbindung der Formel I, worin R⁷ Niedrialkyl oder Niedrigalkenyl und Z Amino, Niedrigalkylamino, Di(niedrig) alkylamino oder Phenylamino ist. Beispiele solcher Amide sind als Produkte in den Tabellen VII und VIII, zusammen mit dem geeigneten Ausgangsmaterial, das nach dem Beispiel bezeichnet ist mit dem es hergestellt wird, und dem zur Herstellung des Amids verwendeten Amin angegeben.

Bei- spiel	Ausg. mat. Beisp.	x Amin	Produkt:/(Formelanfang)-1,3,4,9-te- trahydropyrano/3,4-b/-indol-1-(For- melende)/ Formelanfang//Formelende
(1)	(2)	(3)	(4)
398	304	(CH ₃) ₂ NH	N,N,1,9-Tetramethyl//acetamid
399	304	CII NH2	N,1,9-Trimethyl//acetamid;
400	304	NH ₃	Schmelzpunkt 136 - 138°C 1,9-Dimethyl/acetamid;
401	304	n-C6H13NH2	Schmelzpunkt 105 - 106°C 1,9-Dimethyl-N-hexyl//acetamid
- 402	304	(c ₂ H ₅) ₂ NH	N,N-Diäthyl-1,9-dimethyl// acetamid
403	305	CH3NH2	9-Allyl-N,1-dimethyl//acetamid
404	305	(CH ₃) ₂ NH	9-Allyl-N,N,1-trimethyl// acetamid
405	309	CH ³ NH ⁵	N,1,9-Trimethyl//propionamid
406	309	(с ₂ п ₅) ₂ ин	1,9-Dimethyl-N,N-diäthyl// propionamid
407	311	NH ₃	9-Allyl-1-methyl//propionamid
408	311	(CH ³) ⁵ NH	9-Allyl-N,N,1-trimethyl// propionamid
409	313	CH ³ NH ²	N,1-Dimethyl-9-vinyl// carboxamid
410	314	(c ₂ 11 ₅)2 _{NII}	N,N-Diäthyl-6-hydroxy-1- (1-propenyl)-3,3,9-trimethyl// carboxamid
411	316	n-C6H3NH2	N-Hexyl-9-isopropyl-1-phenyl//carboxamid
412	317	CH3NH2	N,9-Dimethyl-1-äthyl//acetamid
413	319	(с ₂ н ₅) ₂ Nн	9-Allyl-N,N,1-triäthyl// acetamid
		•	

x Nr. des Beispiels, in welchem das Ausgangsmaterial hergestellt wird.

(1)	(2)	(3)	(4)					
414	320	(CH ₃)2NH	N,N-Dimethyl-1-äthyl-9-vinyl// acetamid					
415	321	CH ² NII ²	N,9-Dimethyl-1-propyl// acetamid					
416	323	(c ₂ H ₅)2MH	9-Allyl-N,N-diathyl-1-propyl// acetamid					
417	331	CH ₃ NH ₂	1-Cyclohexyl-9-propyl/N,a,a- trimethyl//acetamid					
418	332	n-C6 ^H 13 ^{NH} 2	9-Allyl-N-hexyl-1-(2-thienyl)// acetamid					
419	333	(CH ₃) ₂ NH	6-Methoxy-N,N,1,9-tetramethyl// acetamid					
420	335	CH3NH2	9-Äthyl-1-phenyl-4,4,5- tripropyl-N,α,3-trimethyl// acetamid					
421 ·	341	(с ² н ²) ² ин	N,N,&,&,B,B,3-Heptaäthyl-1- methyl-6-nitro-9-vinyl// propionamid					
422	342	(c ₂ H ₅) ₂ NH	1-Cyclopropyl-6-methoxy-N,N,-					
423	343	сн ₃ ин ₂	N,1,9-Trimethyl//butyramid					
424	344	(CH ₃)2NH ·	9-Allyl-N,N,1-trimethyl// butyramid					
425	345	ин ⁵	1,9-Diathyl-Y,3-dimethyl// butyramid					
426	349	CH ³ NH ²	1-Benzyl-\alpha, \B-di\athyl-5-propyl- N,3,3,9-tetramethyl// butyramid					
		2, "						

Bei- spiel	Ausg. mat. Beisp	y Amin	Produkt: /(Formelanfang)-1,3,4,9-tetra- hydrothiopyrano/3,4-b/-indol-1-(For- melende)/ Formelanfang//Formelende
(1)	(2)	(3)	(4)
427	352	(CH ₃) ₂ NH	N,N,1,9-Tetramethyl//acetamid
428	352	CH3NH2	N,1,9-Trimethyl//acetamid
429	352	NH ₃	1,9-Dimethyl//acetamid
430	352	n-C6H13NH2	1,9-Dimethyl-N-hexyl//acetamid
431	352	(C2H2)2NH .	N,N-Diäthyl-1,9-dimethyl// acetamid
432	351	CH3NH2	9-Allyl-N,1-dimethyl//acetamid
433	351	(CH ₃)2NH	9-Allyl-N,N,1-trimethyl// acetamid
434	355	CH NH2	N,1,9-Trimethyl//propionamid
435	355	(c ₂ H ₅) ₂ NH	1,9-Dimethyl-N,N-diäthyl// propionamid
436	357	NH ₃	9-Ally1-1-methyl//propionamid
437	357	(CH ₃)2NH	9-Allyl-N,N,1-trimethyl// propionamid
438	359	CH ³ NH ⁵	N,1-Dimethy1-9-vinyl// carboxamid
439	360	(C ₂ II ₅) ₂ NH	N,N-Diäthyl-6-hydroxy-1- (1-propenyl)-3,3,9-trimethyl// carboxamid
440	362	n-C6H3NH2	N-Hexyl-9-ispropyl-1-phenyl// carboxamid
441	363	CH ³ NH ²	N,9-Dimethyl-1-äthyl//acetamid
442	365	(c ₂ H ₅) ₂ NH	9-Allyl-N,N,1-triäthyl// acetamid

x Nr. des Beispiels, in welchem das Ausgangsmaterial hergestellt wird.

(1)	(2)) (3)	(4)
443	366	(CH ³) ² NH	N, N-Dimethyl-1-äthyl-9-vinyl// acetamid
444	367	CH ² NH ⁵	N,9-Dimethyl-1-propyl//acetamid
445	369	(c2H2)5NH	9-Allyl-N,N-diathyl-1-propyl// acetamid
446	377	CH3NH2	1-Cyclohexyl-9-propyl-N, a, a- trimethyl//acetamid
447	378	n-c6H13NH2	9-Allyl-N-hexyl-1-(2-thienyl)//acetamid
448	379	(CH ³) ⁵ NH	6-Methoxy-N,N,1,9-tetramethyl//acetamid
449	381	CH ³ NH ²	9-Athyl-1-phenyl-4,4,5- tripropyl-N,q,3-trimethyl// acetamid
450	387	(C2H2)2NH	N,N,a,a,B,B,3-Heptaäthyl-1- methyl-6-nitro-9-vinyl/propion-
451	388	(c ₂ H ₅) ₂ NH	amid 1-Cyclopropyl-6-äthoxy-N,N,-
452	389	CH3NH2	N,1,9-Trimethyl//butyramid
453	390	(CH ₃) ₂ NH	9-Allyl-N,N,1-trimethyl//butyramid
454	391	NH ₂	1,9-Diathyl-Y,3-dimethyl// butyramid
455	395	CH3NH2	1-Benzyl-a, 6-diäthyl-5-propyl- N,3,3,9-tetramethyl//butyramid

Beispiel 456

6-Hydroxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/ $\overline{3}$,4-b7-indol-1-essigsaure (I; R¹ = CH₂, R², R³, R⁴, R⁵ und R⁷ = H, R⁶ = 6-OH, X = O, Y = CH₂CO und Z = OH

Ein Gemisch von 6-Benzyloxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano/3,4-b7-indol-1-essigsäure (5,3 g, 0,015 Mol), hergestellt wie in Beispiel 31 beschrieben, in 250 ml wasserfreiem Äthanol, und 1,1 g 10%igem Palladium auf Holzkohle,
wird bei Raumtemperatur unter einer Wasserstoffatmosphäre
gerührt bis kein Wasserstoff mehr durch das Reaktionsgemisch aufgenommen wird. Der Katalysator wird mittels Filtrieren durch Diatomeenerde (Celit) entfernt, und das Filtrat konzentriert. Der Rückstand wird aus Äthanol-Benzol
umkristallisiert, wodurch man die in der Überschrift bezeichnete Verbindung erhält; Schmelzpunkt 170 - 171°C.

Das entsprechende Benzylaminsalz wird in der Weise hergestellt, daß man äquimolare Ätherlösungen von Benzylamin und dem obigen Produkt mischt. Der erhaltene Feststoff wird aus Acetonitril umkristallisiert, wodurch man 6-Hydroxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano 3,4-b7-indol-1-essigsäure-Benzylaminsalz erhält; Schmelzpunkt 191 - 193°C. Das entsprechende Acetat wird dadurch hergestellt, daß man ein Gemisch der in der Überschrift bezeichneten Verbindung und ein 5 Molar Überschuß Essigsäureanhydrid in Pyridinlösung 24 Stunden stehen läßt. Durch Verdünnen des Gemischs mit Wasser, Extraktion mit Äther und Umkristallisieren des

-91-

Extraktrückstands aus Benzol-Petroläther, erhält man 6-Acetoxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydro 2,4-b7-indol-1-essigsäure, die dem Produkt von Beispiel 30 identisch ist.

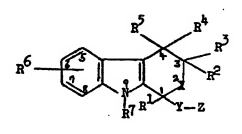
Die Tabelle IX bringt weitere Beispiele von Verbindungen dieser Erfindung. Die Bemerkungen hinsichtlich des Verfahrens, des Ausgangsmaterials und des Produkts, die zur Tabelle I angegeben werden, sind ebenso bei der Tabelle IX anwendbar. Weiterhin ist darauf hinzuweisen, daß die Ausgangsmaterialien beider Formeln II und IIa verwendet werden.

Bei sp.			ngsma ormel				Form	este el V O-Y-		fang)-1,3,4,9-tetra- hydropyrano-/3,4-i7- indol-1-(Formellende)/
(1)			(2))				(₃)		Formelanf.//Formelend.
المينجد	R ² R ³ R ⁴ R ⁵ R ⁶ X				R ¹	Y	_R 16			
457	н	н	CH ₃	Ħ	н	0	n-c ₃ H ₇	CH ² CC	с ₂ н ₅	4-Hethyl-1-propyl // Essigsäure, Schmp. 191 - 195 C
458	н	н	П	H	5-CH ₃	0	n-C3H	сн ₂ сс	с ₂ н ₅	6-Methyl-1-propyl // essigsäure, Schmp. 126 - 129 C
45 9	H	H	H	н	4-1-0 ₃ म्	0	n-C3H	. СН ₂ СС	C ₂ H ₅	5-Isopropyl-1-propyl// essigsäure, Schmp. 164,5 - 165°C
460	H .	н	H	н	4-C1	0	n-C3H7	CH ₂ CC	с ₂ н ₅	5-Chlor-1-propyl // essigsäure, Schmp. 166 - 169 C
461	Ħ	н	H	Ħ	6-осн ₃	0	n-C ₃ H ₇	CH ² CC	С ₂ Н ₅	7-Methoxy-1-propyl // essigsaure, Schmp. 164 - 166 C
462	н	Ħ	CII3	Ħ	Ħ	0	с ₂ н ₅ 	CH ² CC	с ₂ н ₅	1-Athyl-4-methyl//es- sigsaure, Schmp.153- 156°C (Isomer A), Schmp. 132 - 133°C (Isomer B).
463	H .	H	H	Ħ	4-C1	0	CH ₃	CH ² CC	с ₂ н ₅	5-Chlor-1-methyl // essigsäure, Schmp. 183 - 184 C
464	Ħ	н	H	H	4-C2H5	0	n-C3H7	ni ⁵ co	с ₂ н ₅	5-Äthyl-1-propyl // essigsäure, Schmp. 130 - 131°C
465	н	Ж ₃	H	н	н	0	с ₂ н ₅	ch ₂ co	, c ₂ ¥5	1-Äthyl-3-methyl//es- sigsäure, Schmp.147- 148°C (Isomer A) Schmp. 145 - 146°C (Isomer B)
466	н	н	н	н	-сн ₃	0	^с 2 ^н 5	сн ² со	C2H5	1-Äthyl-5-methyl // essigsäure, Schmp. 170 - 172°C -93-

			(2)				(3)	(4)		
	R2	R ³	R ¹ 4	R ⁵	R6	х	R ¹	Y	_R 16	
467	H	н	п	н	4-сн ₃	0	снз	сп2со	C ² II	1,5-Dimethyl// essignaure,
468	н	н	п.	н	4-C1	0	с ₂ н ₅	CH ₂ CO	C ₂ H ₅	Schop.150-151°C 5-Chlor-1-athyl //essigsaure, Schmp.154-157°C
1,69	H	H	cn ₃	H	н .	0	t-C4H9	CH2CO	С ₂ Я ₅	1-t-Butyl-4- methyl//essig- saure, Schmp. 179 - 181°C
470	H	H	H	H	4-OCH ₃	0	n-C3 ^H 7	сн ₂ сс	с ₂ н ₅	5-Methoxy-1- propyl//essigs. Schmp.148-151°C
471	H	Ħ	Н	н	7-CH ₃	0	с ₂ н ₅	CH ² CC	с ₂ н ₅	1-Athyl-8-methyl //essigsäure, Schmp.160-161°C
ት /13	H	Ħ	CH ₃	н	7-CH ₃	0	с ₂ н ₅	CII2CC	c ₂ E ₅	4,8-Dimethyl-1- äthyl//essigs Schmp.129-131°C
473	H	H	снз	Ħ	7-CH ₃	0	сн _.	CH ² CC	с ₂ н ₅	1,4,8-Trimethyl //essigsäure Schmp.157-159°C
474	H	н	H	H	7-C1	0	с ₂ н ₅ .	CH ₂ CC	C ₂ H ₅	8-Chlor-1-äthyl //essigsäure Schmp.168-171°C
475	H	Н	H	H	6-C1	0.	c ₂ H ₅	CH ₂ CO	с ₂ н ₅	7-Chlor-1-äthyl //essigsäure Schmp.182-183°C
476	Н	н	Н	H	6-c1	0	n-C3 ^H 7	CH ₂ CO	C2H5	7-Chlor-1-propyl //essigsäure Schmp.182-183°C
477	н	H	н	н	7-c ₂ H ₅	0	с ₂ н ₅	CII ₂ CO	с ₂ н ₅	1,8-Diäthyl// essigsäure Schmp.145-148°C
478	н	Н	н	H	7-00H ₃	0	с ₂ н ₅	ch ₂ cc	c ₂ II ₅	1-Äthyl-8-meth- oxy//essigsäure Schmp. 132°C
479	Н	н	н	н	4-сн ₃) 7-сн ₃)	0	с ₂ п ₅	сн ⁵ со	C2115	5,8-Dimethyl-1- Athyl//essigs. -94-

Patentansprüche:

1. Verbindung der allgemeinen Formel (I)



I.

worin R¹ Niedrigalkyl, Niedrigalkenyl, Niedrigalkinyl, Niedrigcycloalkyl, Phenyl, Benzyl und/oder 2-Thienyl ist, die Reste R², R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und jeder, unabhängig voneinander, Wasserstoff und/oder Niedrigalkyl ist, R⁶ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Hydroxy, Niedrigalkoxy, Benzyloxy, Niedrigalkanoyloxy, Nitro und/oder Halogen ist, R⁷ Wasserstoff, Niedrigalkyl und/oder Niedrigalkenyl, X Oxy und/oder Thio ist, Y Carbonyl,

worin jeder der Reste R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹² und R¹³, unabhängig voneinander, Wasserstoff oder Niedrigalkyl ist und Z Hydroxy, Niedrigalkoxy, Amino, Niedrigalkylamino, Diniedrig)-alkylamino und/oder Phenylamino ist. _97-

- 2. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-2,4-b7-indol-1-essigsäureäthylester gemäß Anspruch 1.
- 3. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure, gemäß Anspruch 1.
- 4. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäuremethylester gemäß Anspruch 1.
- 5. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-propionsäure gemäß Anspruch 1.
- 6. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-propionsäureäthylester gemäß Anspruch 1.
- 7. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydrothiopyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäuremethylester gemäß Anspruch 1.
- 8. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydrothiopyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 9. 1-Athyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Ansprüch 1.
- 10. 1-Propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.

-98-

Tabelle I	Х (Р	ortse	tzung)
-----------	------	-------	--------

2226340

(1)			(2)				(3)		_F	(4)
	_R 2	R ³	R ¹ 4	_R 5	_R 6	x	R ¹	Y	_R 16	•
1:30	Н	н	H	H	4-c1 2 7-c1	0	с ₂ н ₅	сн ₂ со	c ² II	5,8-Dichlor-1- athyl//essigs.
481	H	н	H	н	6-cî) 7-ci)	0	n-c3H7	CH2C	C ^S R	7,8-Dichlor-1- propyl//essigs.
482	H:	H	H .	н	4-c1 6-c1	0	CH ₃	CH ² CO	с ₂ н ₅	5,7-Dichlor-1- methyl//essigs.
483	H	H	H	H	4-CH ₃) 7-C1	0	с ₂ н ₅	CHSCC	с ₂ н ₅	8-Chlor-1-äthyl- 5-methyl// essig- säure
484	H	Ħ	H	н	4-CI 7-CH ₃	٥.	с ₂ н ₅	CH2CC	с ₂ н ₅	5-Chlor-1-äthyl-8-methyl/essigs.
485	H	H	CH ₃	н	4-C ₂ H ₅ 6-Br	٥	C2H5	CH ² CC	с ₂ н ₅	7-Brom-1,5-diethyl 4-methyl//essigs.
486	H	н	н	н	6-C1 7-CH ₃)	0	CH3	CH2C0	с ₂ н ₅	7-Chlor-1,8-dime- thyl//essigsäure
487	H	н	CH3	н	4-c1 6-c1 7-c1	0	ся	CH ² CC	с ₂ н ₅	1,4-Dimethyl-5,7,8 trichlor//essigs.
488	H	H	H	н	1-00H ₃ 5-00H ₃ 6-00H ₃ 7-00H ₃	٥	n-C ₃ H ₇ .	CH CC	с ⁵ н ²	1-Propyl-5,6,7,8- tetramethoxy// essigsäure
489	н	H	H	Ħ.	4-0CH ₃) 7-C1	0	с ₂ н ₅	CH2CC	с ₂ н ₅	8-Chlor-1-Athyl-5-methoxy//essigs.
490	H	H	CH ₃	H	4-0CH ₃ 6-C1 2 7-C1)	0	сн ₃	CH ² CC	.c ₂ H ₅	7,8-Dichlor-1- methyl-5-methoxy// essigsäure
491	H	H	H	н	4-0CH ₃	٥	c ₂ H ₅	CH2CO	с ₂ н ₅	1-%thyl-5,8-di- methoxy//essigs. Fp. 167 - 169°C
492	СНЗ	п	H	н	4-F 7-C1	٥	n-C3 ^H 7	CH2CO	с ₂ п ₅	8-Chlor-5-fluor-5-methyl-1-propyl//essigsaure
		ļ								- 9°

Tabelle IX (Fortsetzung)

	(1)			(2)		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		(3)		(4)	
		R ²	R ³	\mathbb{R}^{l_4}	R ⁵	_R 6	x	Rl	Y	_R 16	
	493	н	H	H .	н	4-F 6-C1 7-C1	0	с ₂ н ₅	CH ⁵ C	c _{2H5}	7,8-Dichlor-5- fluor-1-äthyl// essigsäure
	494	с ^{5н2}	H	снз	H	4-CF ₃ 7-CH ₃	0	CH ₃	CH ⁵ C	с ₂ н ₅	3-Athyl-5-tri- fluor-methyl-1,4, 8,-trimethyl// essigsaure
	495	н	H	H	Ħ	6-CF ₃	0	с ₂ н ₅	CH2CC	C ₂ H ₅	1-Äthyl-7-tri- fluor-methyl// essigsäure
	496	H	H	CH ₃	H	7-CF ₃	0	с ^{5н2}	CH ² CC	С ₂ Н ₅	1-Athyl-4-methyl-8-trifluormethyl//essigs8ure
	497	H	H	C H 5	H	5-CH ₃ 7-NO ₂	0	CH ₃	CH ⁵ CC	C ₂ H ₅	1,6-Dimethyl-4- #thyl-8-nitro// essigs#ure
	498	CH ₃	H	Ħ	н	7-C1 7-C1	0	n-C3H7	CII ^S CC	C ² H ²	8-Chlor-3-methyl- 5-nitro-1-propyl// essigsaure
i	499	н	н	H	H	5-SH	0	CH ₃	CH ₂ CO	с ₂ н ₅	6-Mercapto-1-me-thyl//essigs.
	500	H	H	СНЭ	H	7-sch ₃	0	CH ₃	CH ₂ - CH ₂ CO	с ₂ н ₅	1,4-Dimethyl-8- methylthio//pro- pionsäure
	501	H	H	Ħ	Ħ	6-sc ₂ н ₅	0	с ₂ н ₅	CH ₂ CO	с ₂ н ₅	1-Athyl-7-athylthio// essigsaure
İ	502	H	Н	н	H	4-NH ₂	0	с ₂ н ₅	сн ₂ сс	с ₂ н ₅	5-Amino-1-äthyl// essigsäure
	503	H	н	н	H	6-nH ₂	0	c ^R 2	CH ^S CC	с _{2н} 2	5-Amino-1-äthyl// essigsäure
	50 ¹ i	н	н	H	H	4-602NH2	0	nC3H7	CH ₂ CC	.c ₂ н ₅	1-Propyl-5-sulfa- moyl//cssigsäure
	505	Я	Н	н	Н	6-80 ² NH ₂	0	CH ₃	CH ² CO	C ₂ H ₅	1-Methyl-7-sulfamoyl//essigsaure

-Patentansprüche-

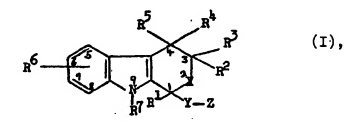
- 11. 1-Isopropyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 12. 3-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-∠3,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 13. 4-Äthyl-1-äthinyl-3-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 14. α,1-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-/3,4-b/-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 15. 1-Phenyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 16. 1-t-Butyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-2,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 17. 1-Butyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 18. 8-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 19. 1-(2-Thienyl)-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7- indol1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 20. 6-Brom-1-äthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol1- seigsäure gemäß Anspruch 1.

- 21. 6-Methoxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 22. 6-Acetoxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 23. 6-Benzyloxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 24. 5-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 25. 7-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-∠3,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 26. 6-Nitro-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 27. 4,4-Dimethyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-27. 4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 28. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-buttersäure gemäß Anspruch 1.
- 29. 1-Äthyl-1,3,4,9-tetrahydrothiopyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 30. 1-Propyl-1,3,4,9-tetrahydrothiopyrano-2,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1. -100 -

- 31. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-carbonsäure gemäß Anspruch 1.
- 32. N,N,1-Trimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 33. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 34. N, 1-Dimethyl-1, 3, 4, 9-tetrahydropyrano-23, 4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 35. N-Phenyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-2,4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 36. N,1-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-propionamid gemäß Anspruch 1.
- 37. 1-Methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-carboxamid gemäß Anspruch 1.
- 38. 1,9-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 39. 9-Allyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 40. 6-Hydroxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1. -101-

41. 6-Hydroxy-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure-Benzylaminsalz gemäß Anspruch 1.

42. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (I)



worin R¹ Niedrigalkyl, Niedrigalkenyl, Niedrigalkinyl, Niedrigcycloalkyl, Phenyl, Benzyl und/oder 2-Thienyl ist, die Reste R², R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und jeder, unabhängig voneinander, Wasserstoff und/oder Niedrigalkyl ist, R⁶ Wasserstoff, Niedrigalkyl, Hydroxy, Niedrigalkoxy, Benzyloxy, Niedrigalkanoyloxy, Nitro und/oder Halogen, R⁷ Wasserstoff, Niedrigalkyl und/oder Niedrigalkenyl, X Oxy und/oder Thio, Y Carbonyl

worin jeder der Reste R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹² und R¹³, unabhängig voneinander Wasserstoff oder Niedrigalkyl ist und Z Hydroxy, Niedrigalkoxy, Amino, Niedrigalkylamino, Diniedrig)-alkylamino und/oder Phenylamino ist, da -

durch gekennzeichnet, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel (II)

$$R^{6}$$
 R^{6}
 R^{4}
 R^{2}
(II),

worin die Reste R², R³, R⁴, R⁵, R⁶ und R⁷ die vorausgehend definierte Bedeutung haben und X¹ Hydroxy oder Mercapto ist, mit einer Verbindung der Formel

$$R^{1}-C-Y-Y,$$

worin R¹, Y und Z die oben definierte Bedeutung haben, in Gegenwart eines Säurekatalysators umsetzt.

43. Verfahren gemäß Anspruch 42, dadurch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der

Formel (II) mit einer Verbindung der Formel R¹-C-Y-Z, wo-rin R¹ und Y die vorausgehend definierte Bedeutung haben und Z Niedrigalkoxy ist, umsetzt und dadurch die entsprechende Verbindung der Formel (I), worin Z Niedrigalkoxy ist, erhält.

44. 1,4-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.

-103-

- 45. N, N-Diäthyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 46. 9-Äthyl-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 47. 1 Methyl-9-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7- indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 48. N, 1, 9-Trimethyl-1, 3, 4, 9-tetrahydropyrano-23, 4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 49. 1,9-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-acetamid gemäß Anspruch 1.
- 50. 4-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-2,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 51. 6-Methyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 52. 5-Isopropyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 53. 5-Chlor-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 54. 7-Methoxy-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.

- 55. 1-Athyl-4-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essignaure gemäß Anspruch 1.
- 56. 5-Chlor-1-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 57. 5-Äthyl-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-∠3,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 58. 1-Äthyl-3-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsüure gemäß Anspruch 1.
- 59. 1-Äthyl-5-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 60. 1,5-Dimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7- indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 61. 5-Chlor-1-äthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 62. 1-t-Butyl-4-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 63. 5-Methoxy-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 64. 1-Äthyl-8-methyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-∠3,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.

- 65. 4,8-Dimethyl-1-äthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano- $\sqrt{3}$,4-b $\sqrt{3}$ -indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 66. 1,4,8-Trimethyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 67. 8-Chlor-1-äthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 68. 7-Chlor-1-äthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-2,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 69. 7-Chlor-1-propyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 70. 1,8-Diäthyl-1,3,4,9-tetrahydropyrano-/3,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 71. 1-Athyl-8-methoxy-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 1.
- 72. Verbindung der allgemeinen Formel (Ia)

-106-

worin R¹ Niedrigalkyl, Niedrigalkenyl, Niedrigalkinyl, Niedrigcycloalkyl, Phenyl, Benzyl und/oder 2-Thienyl ist, Die Reste R², R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind und jeder, unabhängig voneinander Wasserstoff und/oder Niedrigalkyl ist, die Reste R^{6a}, R^{6b}, R^{6c} und R⁶d gleich oder verschieden sind und jeder, unabhängig voneinander, Wasserstoff, Niedrigalkyl, Hydroxy, Niedrigalkoxy, Benzyloxy, Niedrigalkanoyloxy, Nitro, Halogen, Mercapto, Niedrigalkylthio, Trifluormethyl, Amino und/oder Sulfamoyl, R⁷ Wasserstoff, Niedrigalkyl und/oder Niedrigalkenyl, X Oxy und/oder Thio, Y Carbonyl,

worin jeder der Reste R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹² und R¹³, unabhängig voneinander, Wasserstoff oder Niedrigalkyl und Z Hydroxy, Niedrigalkoxy, Amino, Niedrigalkylamino, Di-(niedrig)-alkylamino und/oder Phenylamino ist.

73. 1-Athyl-5,8-dimethoxy-1,3,4,9-tetrahydropyrano-23,4,-b7-indol-1-essigsäure gemäß Anspruch 72.

74. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der allgemeinen Formel (Ia)

-107-

worin R¹ Niedrigalkyl, Niedrigalkenyl, Niedrigalkinyl,
Niedrigcycloalkyl, Phenyl, Benzyl und/oder 2-Thienyl ist,
die Reste R², R³, R⁴ und R⁵ gleich oder verschieden sind
und jeder, unabhängig voneinander, Wasserstoff und/oder
Niedrigalkyl ist, die Reste R^{6a}, R^{6b}, R^{6c} und R^{6d} gleich
oder verschieden sind und jeder, unabhängig voneinander
Wasserstoff, Niedrigalkyl, Hydroxy, Niedrigalkoxy, Benzyloxy, Niedrigalkanoyloxy, Nitro, Halogen, Mercapto, Niedrigalkylthio, Trifluormethyl, Amino und/oder Sulfamoyl,
R⁷ Wasserstoff, Niedrigalkyl und/oder Niedrigalkenyl, X
Oxy und/oder Thio, Y Carbonyl,

worin jeder der Reste R⁸, R⁹, R¹⁰, R¹¹, R¹² und R¹³, unabhängig voneinander, Wasserstoff oder Niedrigalkyl und Z

Hydroxy, Niedrigalkoxy, Amino, Niedrigalkylamino, Diniedrig)-alkylamino und/oder Phenylamino ist, dand ur change ek en n z e i ch n e t, daß man eine Verbindung der allgemeinen Formel (IIa)

-108-

$$R^{6b}$$
 R^{6a}
 R^{7}
 $R^$

worin jeder der Reste R², R³, R⁴, R⁵, R⁷, R^{6a}, R^{6b}, R^{6c}

R^{6d} und R⁷ die vorausgehend definierte Bedeutung haben und
X' Hydroxy oder Mercapto ist, mit einer Verbindung der Formel

$$R^1 - C - Y - Z$$

worin R¹, Y und Z die vorausgehend definierte Bedeutung haben, in Gegenwart eines Säurekatalysators umsetzt.

75. Verfahren gemäß Anspruch 74, dad urch gekennzeichnet, daß man die Verbindung der allgemeinen Formel (IIa) mit einer Verbindung der Formel

R¹ - C - Y - Z, worin R¹ und Y die voraus definierte Bedeutung haben und Z Niedrigalkoxy ist, umsetzt und dadurch die entsprechende Verbindung der Formel (Ia), worin Z Exchrigalkoxy ist, erhält.

THIS PAGE BLANK (USPTO)